

WELTORGANISATION FUR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Būro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE

Veröffentlichungsdatum:

INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) (51) Internationale Patentklassifikation 7: WO 00/58505 (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: C12Q 1/68 A1 (43) Internationales

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/07127

(22) Internationales Anmeldedatum:

27, September 1999 (27.09.99)

(30) Prioritätsdaten:

199 15 141.5

26. März 1999 (26.03.99)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): ARTUS GESELLSCHAFT FÜR MOLEKULARBIOLOGISCHE DIAGNOSTIK UND ENTWICKLUNG MBH [DE/DE]; Gerstäckerstrasse 9, D-20459 Hamburg (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KRUPP, Guido [DE/DE]; Wannseebogen 30A, D-24111 Kiel (DE).

(74) Anwälte: WEBER-QUITZAU, Martin usw.; Uexküll & Stolberg, Beselerstrasse 4, D-22607 Hamburg (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, Cl, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

5. Oktober 2000 (05.10.00)

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: DETECTION OF NUCLEIC ACID AMPLIFIED PRODUCTS

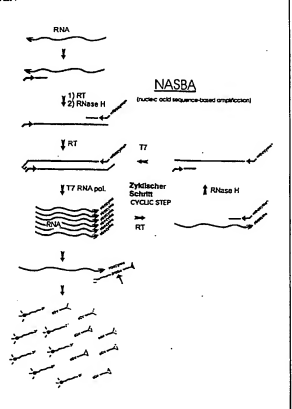
(54) Bezeichnung: DETEKTION VON NUKLEINSÄURE-AMPLIFIKATEN

(57) Abstract

The invention especially relates to methods for the amplification and quantitative real time detection of nucleic acids and to kits for carrying out said method.

(57) Zusammenfassung

Die vorliegende Patentanmeldung betrifft insbesondere Verfahren zur Amplifikation und quantitativen Echtzeitdetektion von Nukleinsäuren sowie Kits zur Durchführung der Verfahren.



LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI -	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
ΑZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN .	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten vo
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko	-	Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
СН	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	ΥÜ	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen	2,,,	Limbabwe
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

Detektion von Nukleinsäure-Amplifikaten

Die vorliegende Patentanmeldung betrifft insbesondere Verfahren zur Amplifikation und quantitativen Echtzeitdetektion von Nukleinsäuren sowie Kits zur Durchführung der Verfahren.

5 Zur Vervielfältigung von Desoxyribonucleinsäuren (DNA) oder Ribonucleinsäuren (RNA) wurden bislang verschiedene Nukleinsäure-Amplifikationstechniken (NAT), wie zum Beispiel Polymerase-Kettenreaktion (PCR) oder Nucleic Acid Sequence-Based Amplification (NASBA®), entwickelt. Auf diesen Amplifikationstechniken 10 basierende Assays werden beispielsweise für den hochsensitiven Nachweis und/oder die Quantifizierung von Erregern im medizinisch-diagnostischen Bereich eingesetzt.

DNA-Amplifikationstechniken wie PCR führen zur Erzeugung großer
15 Mengen amplifizierter Target-DNA (oder über einen initialen
Reverse Transkriptase-Schritt zu amplifizierter RNA). Üblicherweise werden die Amplifikationsprodukte nach einer definierten
Zeit mit Hilfe von Post-Amplifikationsmethoden - im allgemeinen
durch Hybridisierung - nachgewiesen (Endpunktanalyse).

Gemäß einem neuen Ansatz - "TaqMan®" - zur quantitativen PCR wird Fluorescence Resonance Transfer (FRET; vgl. Heid et al., Genome Res. 6 (1996) 986-994) mit doppelt fluoreszenzmarkierten DNA-

Sonden zur Echtzeitdetektion der DNA-Amplifikation vorgeschlagen). Ein Nachteil dieser Methode ist, daß die Sonde am Target haften bleibt, bis sie durch die 5'-Exonuklease-Aktivität der Taq DNA-Polymerase entfernt wird. Die Stringenz ist aufgrund des 5 Temperaturprofils der PCR nur sehr schwer kontrollierbar, und die Lösung dieses Problems durch entsprechende Sondenkonstruktion ist nur unter großem Aufwand denkbar. Ein weiterer Nachteil des TaqMan ist die Erzeugung eines äquimolaren Signals, d.h., daß pro Amplifikationszyklus nur ein Sondenmolekül pro amplifiziertem 10 DNA Target-Molekül gespalten wird, was ein vergleichsweise schwaches Signal zur Folge hat.

Bei ${\tt NASBA}^{\circledR}$ handelt es sich - im Gegensatz zur thermozyklischen PCR - um eine homogene, isotherme in vitro Amplifikation (vgl. 15 z.B. T. Kievits et al, J. Vir. Meth. 35 (1991) 273-286), EP 0 329 822 sowie R. Sooknanan et al. in "Molecular Methods for Virus Detection", D.L. Wiedbrauk und D.H. Farkas (Ed.), Academic Press 1995, Kapitel 12, 261-285). Gegenüber anderen Amplifikations- $\ \, \text{verfahren weisen die NASBA}^{ \scriptsize \textcircled{\tiny \$}} \ \, \text{und andere isotherme Reaktionen den}$ 20 Vorteil auf, daß sie ohne besonderen technischen Aufwand durchgeführt werden können, da die Amplifikation bei einem einzigen Temperaturwert erfolgt und diese Reaktionsbedingungen während des gesamten Prozesses beibehalten werden. Damit verkürzt nicht auch die Dauer jedes Amplifikationsschrittes. In Verbindung 25 mit der z.B. im Vergleich zur PCR hohen Amplifikationseffizienz werden so mit Hilfe der $\mathtt{NASBA}^{\textcircled{\$}}$ und anderer isothermer Amplifikationstechniken hohe Amplifikat-Konzentrationen in kurzer Zeit erreicht. Ein weiterer Vorteil der NASBA $^{f B}$ gegenüber der PCR ergibt sich aus der selektiven Nachweismöglichkeit von RNA. Dies 30 spielt insbesondere im Zusammenhang mit der Amplifikation bzw. Quantifizierung von zellulärer mRNA eine Rolle, bei der mögliche zelluläre DNA-Kontaminationen vermieden werden können.

Ein Nachteil der NASBA[®] und anderer isothermer Amplifikations-35 strategien ist jedoch, daß eine Echtzeitdeketion mit Hilfe von Fluoreszenz wie bei dem auf PCR basierenden TaqMan[®] (Perkin Elmer) oder Light-Cycler (Roche Diagnostics) nicht möglich ist. Die in diesem Zusammenhang vorgeschlagene Endpunktanalyse zur Quantifizierung ist mit Schwierigkeiten verbunden, da im Falle des Nachweises untreschiedlicher Target-RNA-Konzentrationen manche Proben bereits das Sättigungsniveau (Plateauphase) 5 erreicht haben können, während sich andere Proben noch in der Phase steigender Amplifikat-Konzentrationen befinden (vgl. auch Heid et al., a.a.O.). Ferner ist diese Endpunktsanalyse aufgrund zusätzlicher Arbeitsschritte nach der erfolgten RNA-Amplifikation aufwendiger und zeitintensiver. Aufgrund des Erfordernisses, die 10 Reaktionsgefäße für die Quantifizierungsschritte zu öffnen, besteht außerdem das Risiko einer Kreuzkontamination hochamplifizierter RNA- und DNA-Targets.

Von Leone et al. (Nucleic Acids Research 26 (1998) 2150-2155)

15 wurde ein Ansatz zur Echtzeitdetektion von NASBA®-amplifizierter RNA vorgeschlagen, bei dem man eine zweifach fluoreszenzmarkierte DNA-Sonde verwendet. Im Gegensatz zum PCR-Verfahren (vgl. Heid et al., a.a.O.) haftet die Sonde am Target an und wird bei der Amplifikationsreaktion nicht entfernt. Dies führt zu potentiellen Komplikationen, da die DNA-Sonden während der frühen Amplifikationsstufen mit der Bindung an die ersten Antisense-RNA-Amplifikate interferieren können, was zum RNase H-Abbau und damit zu Eliminierung von RNA-Substraten und in der Folge zu einer fehlerhaften Konzentrationsbestimmung führen kann. Die Genauigkeit der quantitativen Target-Bestimmung hängt ferner in entscheidendem Maß von der Menge der zugesetzten Sonde ab.

Das von Leone et al. vorgeschlagene System erlaubt allerdings nur eine sehr schlechte Quantifizierung, unabhängig davon, ob man die 30 bevorzugte Auswertung auf Basis des Schwellenwerts (vgl. Leone et al., Figur 7; Kurven für 100 fg und 1 pg überlappen zu Beginn) oder nach Erreichen des Plateaus (vgl. Leone et al., Figur 7; Kurven für 1 pg und 10 pg überlappen am Ende) durchführt.

35 Ferner ist nur eine sehr geringe Stringenz möglich, da die Sonde am Target haften bleibt und die isotherme Reaktion bei relativ geringer Temperatur (41°C) erfolgt, was ein hohes Risiko falsch

positiver Ergebnisse zur Folge hat. Offensichtlich könnte, abhängig von der Sonde, ein maximales Signal sogar bei geringeren Temperaturen erhalten werden (vgl. Leone et al., Figur 7), aber aufgrund der gewählten Versuchsdurchführung hätte dies ein zusätzliches Risiko für falsch positive Resultate zur Folge. Wie im Rahmen weiterer Untersuchungen anhand des von Leone et al. vorgeschlagenen Protokolls festgestellt wurde, variiert die optimale Temperatur für die Hybridiserung des Fluoreszenzmarkers in Abhängigkeit von der Länge bzw. der Sequenz des hybridisierenden Target-Abschnitts.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es daher, ein Verfahren zur Echtzeitdetektion von Nukleinsäuren, insbesondere von RNA, zur Verfügung zu stellen, das die Nachteile der im Stand der 15 Technik bekannten Methoden, insbesondere des Verfahrens von Leone et al., vermeidet und für Routineanwendungen geeignet ist.

Erfindungsgemäß wird die Aufgabe durch Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 5 gelöst.

20

Die vorliegende Erfindung betrifft somit ein Verfahren zur Amplifikation und quantitativen Echtzeitdetektion von Nukleinsäuren, bei dem man

- 25 a) einen Primer verwendet, an den eine Nukleinsäure-Sequenz, vorzugsweise mit einer Länge von 1 bis 40 Nukleotiden, angehängt ist, der für das Sequenzmotiv 5'-GAAA-3' (Motiv A) im Transkript kodiert, wobei man
- 30 b) die Amplifikation in Gegenwart eines Überschusses, vorzugsweise in einer Konzentration von 50 bis 500 nM, einer Nukleinsäure-Sonde, vorzugsweise mit einer Länge von 25 bis 60 Nukleotiden (besonders bevorzugt etwa 50 Nukleotide), die das Sequenzmotiv 5'-CUGANGA-3' (Motiv B) enthält, durchführt, wobei an jedes Sondenmolekül ein Reporter-Molekül und ein Quencher-Molekül angehängt sind, und man

c) die ursprüngliche Konzentration der Nukleinsäure in der Probe durch Messen der zeitabhängigen Änderung der Fluoreszenz während der Amplifikation bestimmt, wobei man die relative Konzentration »c_{rel.}« nach folgender Formel bestimmt:

crel. = tp / tRef.,

wobei

10

5

 ${\sf t_P}$ der für die Probe ab Beginn der Amplifikation bis zum Erreichen des Fluoreszenz-Schwellenwerts gemessenen Zeit entspricht und

t_{Ref.} der für eine Referenz-Nukleinsäure bekannter Konzentration ab Beginn der Amplifikation bis zum Erreichen des Fluoreszenz-Schwellenwerts gemessenen Zeit entspricht.

- 20 Bei dem erfindungsgemäßen Verfahren, das aufgrund des über den Primer eingeführten bzw. an die Nukleinsäureamplifikate angehängten Sequenzmotivs A und des in der Sonde verwendeten Motivs B die Bildung eines Hammerkopf-Ribozyms ermöglicht, kommt es zur Spaltung der Sonde und damit zur Erzeugung eines Fluoreszenzsi-
- 25 gnals. Das erfindungsgemäße Prinzip ist schematisch in Fig. 1 (sowie Fig. 2 bis 16) dargestellt. Erfindungsgemäß ist es selbstverständlich möglich, Sequenzen auszunutzen, die anstelle des Hammerkopf-Ribozyms zur Ausbildung anderer, kleinerer Ribozyme (z.B. des "Hairpin-Ribozyms" oder des "Hepatitis Delta") 30 geeignet sind.

Das erfindungsgemäße Verfahren eignet sich besonders zur Quantifizierung von RNA, DNA oder RNA/DNA-Chimären (d.h. Ribound Desoxyribonukleotiden enthaltenden Nukleinsäuren), die als "Target-Nukleinsäure" bezeichnet werden, wobei gegebenenfalls eine dem Verfahren vorgeschaltete Aufschmelzung doppelsträngiger Nukleinsäuren zum Erhalt von Einzelsträngen erforderlich ist. Bei den im Rahmen der vorliegenden Erfindung geeigneten Amplifikationsverfahren handelt es sich vorzugsweise um um isotherme Amplifikationsverfahren wie NASBA[®], Transcription Mediated Amplification (TMA; vgl. z.B. M. Hirose et al., J. Clin. Microbiol. 36 (1998) 3122-6) oder Self-sustained Sequence Replication (3SR; vgl. E. Fahy et al. in PCR Methods and Applications, Cold Spring Harbor Laboratory Press 1991, 25-33) oder um cyclische Amplifikationsverfahren wie z.B. PCR.

- 10 Soweit hierin nichts anderes angegeben ist kann es sich bei den Nukleotiden A, C und G jeweils um Ribonukleotide (rNTP) oder Desoxyribonukleotide (dNTP) handeln. "N" kann für ein beliebiges Ribo- oder Desoxyribonukleotid stehen. Im Falle von RNA/DNA-Chimären (d.h. Oligonukleotiden, die sowohl Ribo- als auch Desox-15 yribonukleotide enthalten) sind die obligatorischen Ribonukleotide mit dem Präfix "r" versehen (d.h. rA, rC, rG) bzw. U. Die Sequenzmotive A und B der Sonden können somit entweder ausschließlich aus Ribonukleotiden (RNA-Sonde) bestehen oder RNA/DNA-Chimäre sein. Beim Motiv A ist es jedoch erforderlich, 20 daß am 3'-Ende in jedem Fall das Ribonukleotid Adenin (rA) eingesetzt wird (d.h. 5'-GAA(rA)-3'). Beim Motiv B (5'-CUGANGA-3') ist es erforderlich, daß Guanin als Ribonukleotid vorliegt und Adenin am 3'-Ende ebenfalls ein Ribonukleotid (rA) ist (d.h. 5'-CU(rG)AN(rG)(rA)-3'). U kann gegebenenfalls durch T ausge-25 tauscht sein.
- Unter "Fluoreszenz-Schwellenwert" wird im Rahmen der vorliegenden Erfindung ein Fluoreszenz-Wert verstanden, der um den Faktor 5-10 über der unter vergleichbaren Bedingungen (d.h. Reaktionsmischung ohne Target- oder Referenz-Nukleinsäure) gemessenen Hintergrundschwankung liegt.

Die Zeit tp entspricht derjenigen Zeit, die nach Start der Amplifikationsreaktion vergeht, bis soviele Amplifikate der 35 Target-Nukleinsäure gebildet sind, daß der Fluoreszent-Schwellenwert (Schwellenwert) erreicht ist.

Die Zeit t_{Ref.} entspricht derjenigen Zeit, die nach Start der Amplifikationsreaktion vergeht, bis ausgehend von einer Referenz-Nukleinsäure bekannter Konzentration soviele Amplifikate gebildet sind, daß der Schwellenwert erreicht ist. Die Referenznukleinsäure sellte in ihrer Nukleinsäuresequenz nur geringfügig von der Target-Nukleinsäuresequenz abweichen, damit eine möglichst genaue Quantifizierung erreicht wird.

Um die Konzentration der Target-Nukleinsäure möglichst exakt 10 bestimmen zu können mißt man vorzugsweise mehrere $t_{Ref.}$ -Werte für Referenz-Nukleinsäuren unterschiedlicher Konzentration, so daß der gemessene t_P -Wert möglichst zwischen zwei $t_{Ref.}$ -Meßpunkten liegt und somit eine bestimmte Konzentration zugeordnet werden kann. Vorzugsweise mißt man drei $t_{Ref.}$ -Werte für eine Referenz-15 Nukleinsäure bei drei unterschiedlichen Konzentrationen und ermittelt die sich daraus ergebende Meßkurve (Eichkurve). Die Target-Nukleinsäure unbekannter Konzentration kann anschließend durch Bestimmung des t_P -Wertes durch Vergleich mit der Eichkurve bestimmt werden.

20

Gemäß einer besonderen Ausführungsform der Erfindung wird das Verfahren durchgeführt, indem man die Target-Nukleinsäure in gleichzeitiger Anwesenheit einer oder mehrerer, vorzugsweise von drei Referenz-Nukleinsäuren bekannter Konzentration durchführt, 25 und zur Detektion verschiedene sequenzspezifische, fluoreszenzmarkierte Sonden verwendet, die ein unterschiedliches Fluoreszenzsignal erzeugen. Die Sequenzen der Referenz-Nukleinsäuren in einem Amplifikationsansatz unterscheiden sich nur geringfügig

voneinander und sollten Varianten der Target-Nukleinsäure sein.

- 30 Auf diese Weise können in einem Reaktionsansatz die t_p und $t_{Ref.}$ Werte gleichzeitig bestimmt und somit ohne zusätzlichen Arbeits- aufwand die Konzentration ($c_{rel.}$) der Target-Nukleinsäure bestimmt werden (sogen. "Multiplexing"; vgl. auch US 5,837,501).
- 35 Anstelle der Verwendung eines das Sequenzmotiv A enthaltenen Primers und einer das Sequenzmotiv B enthaltenden Sonde ist auch die umgekehrte Kombination gleichermaßen geeignet, d.h. die

Kombination aus einem das Motiv B enthaltenden Primer und einer das Motiv A enthaltenden Sonde.

Als Reporter kommen praktisch alle Fluoreszenz-Farbstoffe und 5 insbesondere die in Tab. III angegebenen Farbstoffe (vor allem FAM, HEX, TET, ALEXA, Texas Red, Light Cycler Red, IRD 700, CY-7, IRD 41 oder La Jolla Blue (TIB MOLBIOL) in Frage. Vorzugsweise handelt es sich bei den Reporter-Farbstofen um Substanzen mit hohem Fluoreszenzsignal (d.h. hoher "Lichtausbeute") bei geringem 10 "Photobleaching".

Als Quencher können Farbstoffe eingesetzt werden, die bei Wellenlängen > ca. 500 nm absorbieren. Unter den in Frage kommenden Substanzen sind TAMRA, LCR, CY-5 oder DABCYL bevorzugt.

15

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung sind Reporter/Quencher-Kombinationen bevorzugt, die eine Anregung bei ca. 490 nm und eine Emission bei < ca. 650 nm (TaqMan[®] SDS 7700, Perkin Elmer) oder < 700 (Light Cycler, Boehringer) gestatten. Die Fluoreszenz 20 kann praktisch mit jedem handelsüblichen Fluorimeter gemessen werden.

Beim Multiplexing bietet sich die Kombination des universellen Quenchers DABCYL mit Reporter-Farbstoffen wie Coumarin (emit25 tierte Fluoreszenz bei 475 nm), FAM (emittierte Fluoreszenz bei 515 nm), BODIPY (emittierte Fluoreszenz bei 525 nm), TAMRA (emittierte Fluoreszenz bei 575 nm), Texas Red (emittierte Fluoreszenz bei 615 nm), CY-5 (emittierte Fluoreszenz bei 674 nm) usw. an (vgl. z.B. S. Tyagi et al., Nature Biotech. 16 (1998) 49-53).

30

Sollte die zu amplifizierende Nukleinsäure bereits die Sequenzmotive 5'-GAAA-3' oder 5'-CUGANGA-3' ("Ribozym-Motive") enthalten, kann das Verfahren zur Amplifikation und quantitativen Echtzeitdetektion erfindungsgemäß ebenfalls durchgeführt werden, wobei - aufgrund des bereits in der Target-Nukleinsäure enthaltenen Ribozym-Motivs - unmarkierte Primer einsetzt werden, d.h. Primer, an die Motiv A oder Motiv B nicht angehängt sind. Die

Detektion erfolgt schließlich, indem man die NukleinsäureAmplifikation - vorzugsweise NASBA®, TMA, 3SR oder PCR - in
Gegenwart eines Überschusses einer Sonde durchführt, die das
jeweils zum in der Target-Nukleinsäure enthaltenen Ribozym-Motiv
5 "komlementäre" Motiv enthält. Unter "komplementäres Motiv" wird
im Rahmen der vorliegenden Erfindung ein Motiv verstanden, das abhängig von dem in der Target-RNA enthaltenen Ribozym-Motivs
(5'-GAAA-3' oder 5'-CUGANGA-3') zur Ausbildung einer HammerkopfRibozym-Struktur (Hammerhead-Ribozym) erforderlich ist.

10

Die vorliegende Erfindung betrifft somit ein Verfahren zur Amplifikation und quantitativen Echtzeitdetektion einer das Sequenzmotiv 5'-GAAA-3' (Motiv A) oder einer das Sequenzmotiv 5'-CUGANGA-3' (Motiv B) enthaltenden Nukleinsäure, bei dem man

15

- a) die Sequenzen der verwendeten Primer so wählt, daß der Sequenzbereich der Nukleinsäure, der für das Motiv A im Transkript kodiert, amplifiziert wird, wobei man
- b) die Amplifikation in Gegenwart eines Überschusses, vorzugsweise in einer Konzentration von 50 bis 500 nM, einer Nukleinsäure-Sonde, vorzugsweise mit einer Länge von 25 bis 60 Nukleotiden (besonders bevorzugt etwa 50 Nukleotide), die das Sequenzmotiv 5'-CUGANGA-3' (Motiv B) oder das Sequenzmotiv 5'-GAAA-3' (Motiv A) enthält, durchführt, wobei an jedes Sondenmolekül ein Reporter-Molekül und ein Quencher-Molekül angehängt sind, und man
- die ursprüngliche Konzentration der Nukleinsäure in der Probe durch Messen der zeitabhängigen Änderung der Fluoreszenz während der Amplifikation bestimmt, wobei man die relative Konzentration »c_{rel.}« nach folgender Formel bestimmt:

wobei

5

10

 t_P der für die Probe ab Beginn der Amplifikation bis zum Erreichen des Fluoreszenz-Schwellenwerts gemessenen Zeit entspricht und

 $t_{Ref.}$ der für eine Referenz-Nukleinsäure bekannter Konzentration ab Beginn der Amplifikation bis zum Erreichen des Fluoreszenz-Schwellenwerts gemessenen Zeit entspricht.

Mit dem erfindungsgemäßen Verfahren ist somit erstmals eine quantitative Echtzeitdetektion von Nukleinsäuren (d.h. RNA, DNA oder RNA-DNA-Chimären) im Rahmen einer isothermen Nukleinsäuream15 plifikation, z.B. mittels NASBA[®], TMA oder 3SR, möglich. Im Falle der NASBA[®] werden insbesondere die dem System von Leone et al. (a.a.O.) anhaftenden Probleme umgangen. Ferner kommt es nicht zu einer möglichen Konkurrenz zwischen Detektion und Amplifikation, da die Sonde - eine RNA-Substratsonde - nicht am Target haften 20 bleibt sondern abgespalten und freigesetzt wird, wodurch ein nachweisbares Signal erzeugt wird. Ferner ist von Vorteil, daß RNase H die Target-RNA im Hybrid aus RNA-Substratsonde und RNA-Target nicht abbauen kann. Ferner ist die Menge der RNA-Substratsonde nicht kritisch, und sie kann in einem sehr hohen 25 Überschuß, wie z.B. 500 nM gegenüber 2 nM Ribozym-Target oder 0,066 nM Ribozym, eingesetzt werden.

Gegenüber den auf der PCR-basierenden Echtzeitverfahren wie TaqMan® oder Light Cycler® weist das erfindungsgemäße Verfahren 30 unter isothermen wie unter cyclischen Temperaturbedingungen (PCR) ebenfalls Vorteile auf. Aufgrund der Möglichkeit, im Rahmen eines Amplifikationsschrittes mehrere Sonden zu spalten, kann ein vergleichsweise höheres Signal generiert werden. Dieses führt zu einer höheren Sensitivität der Reaktion und zu einer verkürzten 35 Reaktionszeit. Zudem ist die Signalgenerierung aufgrund der enzymatischen Spaltung grundsätzlich steuerbar. Ein weiterer Vorteil des beschriebenen Verfahrens liegt in der hohen Spezifi-

tät der Reaktion, da nur eine exakte Hybridisierung der Sonde mit der Zielsequenz zum Spaltungsprozeß und damit zum Entstehen eines signifikanten Signals führt. ferner ist insbesondere im Vergleich zum TaqMan[®] keine aufwendige Sondenkonstruktion notwendig, da 5 sich die Sonde nach jedem Spaltungsprozeß von der Zielsequenz löst. Ein weiterer Vorteil des beschriebenen Verfahrens besteht in der Möglichkeit des Multiplexing

Das erfindungsgemäße Verfahren erlaubt aufgrund der enzymatischen 10 Spaltung der Sonde eine sehr gute und exakte lineare Quantifizierung. Im erfindungsgemäßen Ribozym-System erzeugt die Hybridisierung selbst nur ein sehr schwaches Signal, während jedes in der amplifizierten Nukleinsäure vorhandene Ribozym eine Vielzahl von Nukleinsäure-Substratsonden spaltet. Diese weitere Amplifikation 15 ist sehr spezifisch und erfordert das Vorliegen einer vollständig hybridisierenden Sequenz (vgl. Singh et al., Antisense and Nucleic Acid Drug Dev. 6 (1996) 165-168). Ohne das Risiko, falsch positive Resultate zu erhalten, können Temperatur und sonstige Reaktionsbedingungen optimiert werden, um zu einem maximalen 20 Fluoreszenzsignal zu kommen. Beispielsweise können synthetische Peptide (vgl. Müller et al., J. Mol. Biol. 242 (1994) 422-429), CTAB (Nedbal et al., Biochemistry 36 (1997) 13552-7) oder GAP-DH (Sioud et al., J. Mol. Biol. 257 (1996) 775-789) zugesetzt werden, die die Effizienz, wie z.B. die Hybridisierungsgeschwin-25 digkeit, und die Spezifität der Target-Erkennung erhöhen können.

Gegenüber den im Stand der Technik angewandten oder vorgeschlagenen Amplifikationsverfahren mit Target-Quantifizierung können durch die vorliegende Erfindung die Stabilität der RNA-Sonde 30 erhöht und deren Kosten gleichzeitig reduziert werden. So ist es z.B. möglich, nahezu alle, bei der chemischen Synthese teuereren Ribonukleotide durch 2'-Desoxyribonukleotide zu ersetzen, die billiger und gegenüber Abbau (durch längerfristige Lagerung, Einwirkung von Nukleasen, Metallionen wie Magnesium, sowie Hitze 35 usw.; vgl. Bratty et al., Biochim. Biophys. Acta 1216 (1993) 345-359) stabiler sind.

Im Hinblick auf eine Verbesserung der allgemeinen Ribozym-Struktur und Effizienz des Verfahrens sind unter anderem folgende Modifikationen möglich:

5 Um die Reaktionsgeschwindigkeit zu erhöhen, d.h. um mehr Signale bezogen auf die Anzahl amplifizierter Nukleinsäure-Moleküle zu erzeugen, sollte auf den Spaltungsort des Ribozyms die Sequenz UA folgen (vgl. Clouet-d'Orval et al., Biochemistry 36 (1997) 9087-9092). Ferner sollte die Position X (vgl. Figur 4B) die 10 modifizierte Base Pyridin-4-on (vgl. Burgin et al., Biochemistry 35 (1996) 14090-14097) enthalten, was ebenfalls zu einer Erhöhung der Reaktionsgeschwindigkeit der Detektionsstufe führt.

Durch das Ersetzen der meisten Ribonukleotide durch Desoxyribonukleotide können die Kosten für eine RNA-Sonde um bis das
10fache gesenkt werden. An vier Positionen sind Ribonukleotide
jedoch essentiell, die z.B. in Fig. 2B, 4B, 15 und 16 mit "r"
gekennzeichnet sind (vgl. Byang et al., Biochemistry 31 (1992)
5005-5009). In den hierin vorhandenen Tabellen werden zur
20 Unterscheidung von Desoxy- und Ribonukleotiden ferner Großbuchstaben (für dNTPs) und Kleinbuchstaben (für rNTPs) verwendet.

Ferner hat sich gezeigt, daß chimäre DNA/RNA Hammerkopf-Ribozyme eine erhöhte katalytische Effizient und Stabilität aufweisen 25 (N.R. Taylor et al., Nucleic Acids Research 20 (1992) 4559-4565). Dieses Prinzip kann man erfindungsgemäß insbesondere für Amplifikationsverfahren wie z.B. PCR ausnutzen, die bei höheren Temperaturen oder bei cyclischen Temperaturprofilen durchgeführt werden.

Zusätze wie z.B. das Protein GAP-DH (vgl. Sioud et al., J. Mol. Biol. 257 (1996) 775-789), kurze synthetische Peptide, die vom Viral coat protein (vgl. Müller et al., J. Mol. Biol. 242 (1994) 422-429) abgeleitet sind oder die chemische Substanz CTAB (Netbal et al., Biochemistry 36 (1997) 13552-13557) sind geeignet, die Effektivität des Verfahrens im Hinblick auf das Auffinden von in großen Nukleinsäure-Strukturen "versteckten" Targets, d.h.

Ribozym-Motiven, zu erhöhen.

Auf Basis der vorliegenden Erfindung ist es erstmals möglich, mehrere verschiedene Targets simultan durch Verwendung ent-5 sprechender Ribozym-Sonden mit unterschiedlichen Farbstoffen nachzuweisen. Dabei sind Sequenz-spezifische Sonden erforderlich, die selektiv an den jeweils nachzuweisenden Target-Nukleinsäuren anhaften und bei Ribozym-Spaltung Fluoreszenz-Signale unterschiedlicher Wellenlänge erzeugen. Beispielsweise 10 ist es möglich, den Quencher DABCYL mit Reporter-Farbstoffen, wie z.B. Cumarin (Fluoreszenzemission bei 475 nm), FAM (Fluoreszenzemission bei 515 nm), BODIPY (Fluoreszenzemission bei 525 nm), TAMRA (Fluoreszenzemission bei 575 nm), Texas red (615 nm), CY-5 (674 nm) usw., zu kombinieren (vgl. Tyagi et al., Nature Biotech. 15 16 (1998) 49-53). Mit diesem sogenannten "Multiplexing" ist es somit möglich, innerhalb eines Reaktionsansatzes gleichzeitig eine Target-RNA sowie mehrere Referenzproben bekannter Konzentration, deren Sequenzen sich im Primer-bindenden Abschnitt jeweils geringfügig voneinander unterscheiden, zu amplifizieren, 20 wobei durch Sequenz-spezifische Sonden, die unterschiedliche Reporter/Quencher-Kombinationen tragen, eine Quantifizierung erfolgen kann, ohne daß getrennte Amplifikationen und Fluoreszenzmessungen mit den RNA-Referenzproben durchgeführt werden müssen.

25

Die vorliegende Erfindung betrifft ferner einen Kit zur Durchführung der oben genannten Verfahren, der entweder

- a) einen Amplifikationsprimer, an den eine Nukleinsäure-Sequenz, vorzugsweise mit einer Länge von 1 bis 40 Nukleotiden, angehängt ist, die für das Sequenzmotiv 5'-GAAA-3' (oder 5'-CUGANGA-3') im Transkript kodiert,
 - b) einen weiteren Amplifikationsprimer,
- c) Enzyme und Reagenzien zur Durchführung der Amplifika tionsreaktion,
 - d) eine Nukleinsäure-Sonde, vorzugsweise mit einer Länge von 25 bis 60 Nukleotiden (besonders bevorzugt etwa 50

Nukleotide), die das Sequenzmotiv 5'-CUGANGA-3' (oder 5'-GAAA-3') enthält, wobei an jedes Sondenmolekül ein Reporter-Molekül und ein Quencher-Molekül angehängt sind, sowie gegebenenfalls

5 e) für die Durchführung der Reaktion erforderliche Geräte und Hilfsmittel umfaßt,

oder

10 a) zwei Amplifikationsprimer,

- b) Enzyme zur Durchführung der Amplifikation,
- c) eine Nukleinsäure-Sonde vorzugsweise mit einer Länge von 25 bis 60 Nukleotiden (besonders bevorzugt etwa 50 Nukleotide), die das Sequenzmotiv 5'-CUGANGA-3' (oder 5'-GAAA-3') enthält, wobei an jedes Sondenmolekül ein Reporter-Molekül und ein Quencher-Molekül angehängt sind, sowie gegebenenfalls
 - d) für die Durchführung der Reaktion erforderliche Geräte und Hilfsmittel

20

15

umfaßt.

Gemäß einem Teilaspekt der vorliegenden Erfindung werden erstmals ein Verfahren zum Nachweis von Nukleinsäuren sowie Kits zur 25 Durchführung des Verfahrens zur Verfügung gestellt.

Insbesondere betrifft die Erfindung ein Verfahren zum Nachweis von Nukleinsäuren, die das Sequenzmotiv 5'-GAAA-3' (Motiv A) oder das Sequenzmotiv 5'-CUGANGA-3' (Motiv B) enthalten, bei dem man 30 eine die Nukleinsäure enthaltende Probe mit einer Sonde, vorzugsweise mit einer Länge von 25 bis 60 Nukleotiden (besonders bevorzugt etwa 50 Nukleotide) in Kontakt bringt, die das Sequenzmotiv 5'-CUGANGA-3' (Motiv B) oder das Sequenzmotiv 5'-GAAA-3' (Motiv A) enthält, wobei an jedes Sondenmolekül ein Reporter-35 Molekül und ein Quencher-Molekül angehängt sind, wobei die Sonde eine zur Hybridisierung mit der nachzuweisenden Nukleinsäure geeignete Sequenz aufweisen muß und man die Nukleinsäure durch

Erhalt eines der Wahl der Reporter- und Quencher-Moleküle entsprechendes Fluoreszenzsignals nachweist.

Ein erfindungsgemäßer Kit zur Durchführung dieses Nachweisver5 fahrens umfaßt neben zur Durchführung der Reaktion erforderlichen
Lösungsmittel und Reagenzien eine Sonde, vorzugsweise mit einer
Länge von 25 bis 60 Nukleotiden (besonders bevorzugt etwa 50
Nukleotide), die das Sequenzmotiv 5'-CUGANGA-3' (Motiv B) oder
das Sequenzmotiv 5'-GAAA-3' (Motiv A) enthält, wobei an jedes
10 Sondenmolekül ein Reporter-Molekül und ein Quencher-Molekül
(s.o.) angehängt sind, wobei die Sonde eine zur Hybridisierung
mit der nachzuweisenden Nukleinsäure geeignete Sequenz aufweist.

Für den Fall, daß die Target-Nukleinsäuren keines der Sequenzmo15 tive A oder B enthalten, kann die Nukleinsäure nachgewiesen werden, indem eines der Motive z.B. durch Nukleinsäureamplifikation unter Verwendung eines oben genannten Primers eingeführt wird. Zur Detektion ist eine entsprechende doppelt fluoreszenzmarkierte Sonde (s.o.) erforderlich, die ein zur Ribozym-Bildung 20 geeignetes Sequenzmotiv enthält.

Mit den erfindungsgemäßen Verfahren und Kits wird - mit oder ohne Einsatz einer Nukleinsäure-Amplifikation - eine neue Methode zum Erreger-Nachweis zur Verfügung gestellt. Wie im folgenden 25 angegeben enthält beispielsweise die 16S rRNA vieler Erreger-Spezies bereits natürlicherweise ein 5'-GAAA-3' Ribozym-Motiv, das zur Bildung des Hammerkopf-Ribozyms ausgenutzt werden kann. Falls die Nukleinsäuren der Erreger keine zur Ausbildung von Ribozymen geeignete Sequenzmotive enthalten können diese, wie 30 oben angegeben, im Rahmen der Amplifikationsstufen durch Verwendung entsprechender Primer eingeführt bzw. "addiert" werden.

Tab. I: GAAA in 16S rRNA

Region in E.coli 16S rRNA	70-100	115-145
E. coli		taatgtctggGAAActgcctgatg
Salmonella		taatgtctggGAAActgcctgatg
Staphylococcus		
C. perfringens	tttccttcggGAAAcggattagcg	
Vibrio	aagtegagegGAAAcgagttatet	taatgcctagGAAAttgccctgat
B.cereus		
C. botulinum		
Campylobacter		
Yersinia		taatgtctggGAAActgcctgatg
Listeria		

Region in E. coli 16S rRNA	145-175	180-210
E. coli	ataactactgGAAAcggtagctaa	
Salmonella	ataactactgGAAAcggtggctaa	
Staphylococcus	ataacttcggGAAAccggagctaa	gttcaaaagtGAAAgacggtcttg
C. perfringens	atagccttccGAAAggaagattaa	tcataatgttGAAAgatggcatcs
Vibrio	ataaccattgGAAAcgatggctaa	·
B. cereus	ataactccggGAAAccggggctaa	cgcatggttcGAAAttGAAAggcg
C. botulinum	atagccttccGAAAggaagattaa	
Campylobacter	acaacagitgGAAAcgactgctaa	gttgagtaggGAAAgtttttcggt
Yersinia	ataactactgGAAAcggtagctaa	
Listeria	ataactccggGAAAccggggctaa	ccacgcttttGAAAgatggtttcg

Region in E. coli 16S rRNA	370-400	485-515
E. coli		
Salmonella		
Staphylococcus	cgraatgggcGAAAgcctgacgga	tacctaatcaGAAAgccacggcta
C. perfringens	agggtcattgGAAActgGAAAact	
Vibrio		
B. cereus	cgcaatggacGAAAgtctgacgga	tacctaaccaGAAAgccacggcta
C. botulinum	cgcaatggggGAAAccctgacgca	
Campylobacter	cgcaatggggGAAAccctgacgca	
Yersinia		
Listeria	cgcaatggacGAAAgtctgacgga	tatctaaccaGAAAgccacggcta

Region in E. coli 165 rRNA	595-625	625-655
E. coli	agtcagatgtGAAAtccccggggct	
Salmonella	agtcggatgtGAAAtccccgggct	##ctgc#ttcGAAActggc#ggct
Staphylococcus	agtctgatgtGAAAgcccacggct	agggtcattgGAAActgGAAAact
C. perfringens	agtgggatgtGAAAtacccgggct	
Vibrio	agtcagatgtGAAAgcccggggct	nattgcatttGAAActggcagact
B. cereus	agtctgatgtGAAAgcccacggct	ngggtcattgGAAActgggagact
C. botulinum	agigggatgtGAAAtccccgggct	
Campylobacter	agtetettgtGAAAtetaatgget	aactgcttggGAAActgatagtct
Yersinia	cagtcagatgtGAAAtceccgcgct	aactgcatttGAAActggcaaget
Listeria	agtotgatgtGAAAgcccccggct	agggtcattgGAAActggaagact

Region in E. coli 16S rRNA	650-680	660-690
E. coli		
Salmonella		
Staphylococcus	ttgGAAActgGAAAacttgagtgc	tgcagaagagGAAAgtggaattcc
C. perfringens		
Vibrio		
B. cereus		tgcagaagagGAAAgtggaattcc
C. botulinum		tgcaggagagGAAAgcggaattcc
Campylobacter		
Yersinia		
Listeria		

Region in E. coli 16S rRNA	685-715	755-780
E. coli	gtgtagcggtGAAAtgcgtagaga	gctcaggtgcGAAAgcgtggggag
Salmonella	gtgtagcggtGAAAtgcgtagaga	gctcaggtgcGAAAgcgtggggag
Staphylococcus	<u>gtgtagcggtGAAA</u> tgegcagaga	gctgatgtgcGAAAgcgtggggat
C. perfringens	gtgtagcggtGAAAtgcgtagaga	gctgaggctcGAAAgcgtggggag
Vibrio	gtgtagcggtGAAAtgcgtagaga	
B. cereus	gtgtagcggtGAAAtgcgtagaga	actgaggcgcGAAAgcgtggggag
C. botulinum	gtgtagcggtGAAAtgcgtagaga	gctgaggcacGAAAgcgtgggtag
Campylobacter		gctaaggcgcGAAAgcgtggggag
Yersinia	gtgtagcggtGAAAtgcgtagaga	gctcaggtgcGAAAgcgtggggag
Listeria	gtgtagcggtGAAAtgcgtagata	gctgaggcgcGAAAgcgtggggag

Region in E. coli 16S rRNA	895-925	1000-1050
E. coli		
Salmonella		
Staphylococcus	ccgcaaggttGAAActcaaaggaa	
C. perfringens		cttsstcgagGAAAtccttcgggg
Vibrio		
B. cereus	ccgcaaggctGAAActcaaaggaa	
C. botulinum		
Campylobacter	l	
Yersinia		
Listeria	ccgcaaggttGAAActcaaaggaa	

Region in E. coli 16S rRNA	1065-1095	1245-1275
E. coli	ctcgtgttgtGAAAtgttgggtta	
Salmonella	ctcgtgttgtGAAAtgtcgggtta	
Staphylococcus		anagggcagcGAAAccgcgaggtc
C. perfringens		
Vibrio	ctcgtgttgtGAAAtgttgggtta	gccaacttgcGAAAgtgagcgaat
B. cereus		
C. botulinum		
Campylobacter		
Yersinia	ctcgtgttgtGAAAtgttgggtta	
Listeria		

Region in E. coli 16S rRNA	1305-1335
E. coli	
Salmonella	
Staphylococcus	
C. perfringens	attgtaggetGAAActegectaca
Vibrio	
B. cereus	
C. botulinum	
Campylobacter	
Yersinia	
Listeria	

Tab. II: GAAA in 16S rRNA

Region in E. coli 16S rRNA	70-100	115-145
S. aureus		
S. epidermidis		
S. pneumoniae		
S. pyogenes		
E. faecalis	cactcaattgGAAAgaggagtggc	
N. meningitidis		
E. coli		taatgtctggGAAActgcctgatg "
Enterobacter spec.		tmatgtctggGAAActgccgatgg
Proteus spec.		ggtaacaggaGAAAgcttgctttc
P. aeruginosa		
P. fluorescens		~~~
P. mendocina		
P. syringae		
H. influenzae		ggtagcaggaGAAAgcttgctttc
H. ducreyi		
Bacteroides spec.		

Region in E. coli 16S rRNA	145-175	180-210
S. aureus	ataacttcggGAAAccggagctaa	gttrmaaagtGAAAgacggtcttg .
S. epidermidis	ataacttcggGAAAccggagctaa	gttcaatagtGAAAgacggttttg
S. pneumoniae	ataactattgGAAAcgatagctaa	
S. pyogenes	ataactattgGAAAcgatagctaa	
E. faecalis	ataacacttgGAAAcaggtgctaa	gcataagagtGAAAggcgctttcg
N. meningitidis	ataactgatcGAAAgatcagctma	tottgagagaGAAAgcaggggacc
E. coli	ataactactgGAAAcggtagctaa	
Enterobacter spec.	ataactactgGAAAcggtagctaa	
Proteus spec.	ataactactgGAAAcggtggctaa	
P. aeruginosa	ataacgtccgGAAAcggccgctaa	tcctgagggaGAAAgtcggggatc
P. fluorescens	atsacgttcgGAAAcggacgctsa	tcctacgggaGAAAgcaggggacc
P. mendocina	ataacgttccGAAAggaacgctaa	tcctacgggaGAAAgcangggacc
P. syringae	atsacgctcgGAAAcggacgctsa	tcctacgggaGAAAgcaggggacc
H. influenzae	ataactactgGAAAcggtagctaa	tasagggggGAAAgctgttgcca
H. ducreyi	ataactarggGAAActgtagctaa	
Bacteroides spec.	atagcetttcGAAAGAAAgattaa	

Region in E. coli 165 rRNA	370-400	450-480
S. aureus	cgcaatgggcGAAAgcctgacgga	
S. epidermidis	cgcaatgggcGAAAgcctgacgga	
S. pneumoniae		tgtgagagtgGAAAgttcacactg
S. pyogenes		ggtgggagtgGAAAatccaccaag
E. faecalis	ggcaatggacGAAAgtetgaccgs	
N. meningitidis		tgtcagggsaGAAAaggctgttgc
E. coli		
Enterobacter spec.		
Proteus spec.		
P. aeruginosa		
P. fluorescens	gacaatgggcGAAAgcctgatcca	
P. mendocina	gacaatgggcGAAAgcctnatcca	
P. syringae	gacaatgggcGAAAgcctgatcca	
H. influenzae	cgcaatggggGAAAccctgatgca	
H. ducreyi	cacaatggggGAAAccctgatgca	
Bacteroides spec.		

Region in E. coli 16S rRNA	485-515	595-625
S. aureus	tacctaatcaGAAAgccacggcta	agtctgatgtGAAAgcccacggct
S. epidermidis	tacctaatcaGAAAgccacggcta	agtctgatgtGAAAgcccacggct
S. pneumoniae	tatcttaccaGAAAgggacggcta	
S. pyogenes	taactaaccaGAAAgggacggcta	
E. faecalis	tatctaaccaGAAAgccacggcta	agtctgatgtGAAAgcccccggct
N. meningitidis		agcaggatgtGAAAtccccgggct
E. coli		agtcagatgtGAAAtccccgggct
Enterobacter spec.		aagtcgatgtGAAAtccccgggct
Proteus spec.		agtcagatgtGAAAgccccgagct
P.aeruginosa		agcttgatgtGAAAtccccgggct
P. fluorescens		agttggatgtGAAAtccccgggct
P. mendocina		agttggatgtGAAAgccccgggct
P. syringae		agttgaatgtGAAAtccccgggct
H. influenzae		agtgaggtgtGAAAgccctgggct
H.ducreyi		agtgagatgtGAAAgccccgggct
Bacteroides spec.		agtcagttgtGAAAgtttgcggct

Region in E. coli 16S rRNA	625-655	650-680
S. aureus	agggtcattgGAAActgGAAAact	ttgGAAActgGAAAacttgagtgc
S. epidermidis	agggtcattgGAAActgGAAAact	ttgGAAActgGAAAacttgagtgc
S. pneumoniae	gtaggctttgCAAActgtttaact	
S. pyogenes	gtacgctttgGAAActggagaact	
E. faecalis	agggtcattgGAAActgggagact	
N. meningitidis		
E. coli_		
Enterobacter spec.	sactgcattgGAAActggcagctt	
Proteus spec.	BactgcstctGAAActggctggct	
P.aeruginosa		
P. fluorescens		
P. mendocina		
P. syringae		
H. influenzae		
H.ducreyi		
Bacteroides spec.	sattgcagttGAAActggcagtct	

Region in E. coli 16S rRNA	660-690	685-715
S. aureus	tgcagaagagGAAAgtggaattcc	gtgtagcggtGAAAtgcgcagaga
S. epidermidis	tgcagaagagGAAAgtggaattcc	gtgtagcggtGAAAtgcgcagaga
S. pneumoniae		gtgtagcggtGAAAtgcgtagata
S. pyogenes		gtgtagcggtGAAAtgcgtagata
E. faecalis		gtgtagcggtGAAAtgcgtagata
N. meningitidis		gtgtagcagtGAAAtgcgtagaga
E. coli		gtgtagcggtGAAAtgcgtagaga
Enterobacter spec.		gtgtagcggtGAAAtgcgtagaga
Proteus spec.		gtgtagcggtGAAAtgcgtagaga
P.aeruginosa		gtgtagcggtGAAAtgcgtagata
P. fluorescens		gtgtagyggtGAAAtgcgttgata
P. mendocina		gtgtagcggtGAAAtgcgtagata
P. syringae		gtgtagcggtGAAAtgcgtagata
H. influenzae		gtgtagcggtGAAAtgcgtagaga
H.ducreyi		gtgtagcggtGAAAtgcgtagaga
Bacteroides spec.		gtgtagcggtGAAAtgcttagata

Region in E. coli 16S rRNA	715-745	755-780
S. aureus		gctgatgtgcGAAAgcgtggggat
S. epidermidis		gctgatgtgcGAAAgcgtggggat
S. pneumoniae	caccggtggcGAAAgcggctctct	gctgaggctcGAAAgcgtggggag
S. pyogenes	caccggtggcGAAAgcggctctct	gctgaggctcGAAAgcgtggggag
E. faecalis		gctgaggctcGAAAgcgtggggag
N. meningitidis		gttcatgcccGAAAgcgtgggtag
E. coli		gctcaggtgcGAAAgcgtggggag
Enterobacter spec.		gctcaggtgc GAAA gcgtggggag
Proteus spec.		gctcaggtgcGAAAgcgtggggac
P.aeruginosa		actgaggtgcGAAAgcgtggggag
P. fluorescens		actgaggtgcGAAAgcgtggggag
P. mendocina		actgaggtgcGAAAgcgtggggag
P. syringae		actgaggtgcGAAAgcgtggggag
H. influenzae		gctcatgtgtGAAAgcgtggggag
H.ducreyi	 	gctcatgtgcGAAAgcgtggggag
Bacteroides spec.		actgatgctcGAAAgtgtgggtat

Region in E. coli 16S rRNA	845-875	895-925
S. aureus		ccgcaaggttGAAActcaaaggaa
S. epidermidis		ccgcaaggttGAAActcaaaggaa
S. pneumoniae		ccgcaaggttGAAActcaaaggaa
S. pyogenes		ccgcaaggtt GAAA ctcaaaggaa
E. faecalis		ccgcaaggttGAAActcaaaggaa
N. meningitidis	gctaacgcgtGAAAttgaccgcct	
E. coli		
Enterobacter spec.		
Proteus spec.		
P.aeruginosa		
P. fluorescens		
P. mendocina		
P. syringae		***
H. influenzae		
H.ducreyi		
Bacteroides spec.		CBECBBCBBCGAAActcaaaggaa

Region in E. coli 16S rRNA	1065-1095	1245-1275
S. aureus		aaagggcagcGAAAccgcgaggtc
S. epidermidis		aaagggtagcGAAAccgcgaggtc
S. pneumoniae		
S. pyogenes		
E. faecalis		
N. meningitidis		
E. coli	ctcgtgttgtGAAAtgttgggtta	
Enterobacter spec.	ctcgtgttgtGAAAtgttgggtta	
Proteus spec.	tcgttgttgtGAAAtgttgggtta	
P.aeruginosa		
P. fluorescens		
P. mendocina		
P. syringae		
H. influenzae	ctcgtgttgtGAAAtgttgggttn	gcgaatctcaGAAAgtgcatctss
H.ducreyi	ctcgtgttgtGAAAtgttgggttn	
Bacteroides spec.		

Region in E. coli 16S rRNA	1400-1430
S. aureus	
S. epidermidis	
S. pneumoniae	
S. pyogenes	
E. faecalis	
N. meningitidis	
E. coli	
Enterobacter spec.	
Proteus spec.	
P.aeruginosa	
P. fluorescens	
P. mendocina	
P. syringae	
H. influenzae	
H.ducreyi	
Bacteroides spec.	gastascgtgGAAAcatgttsgcc

- 24 -

Die Erfindung wird nachfolgend anhand von Beispielen und Figuren näher erläutert.

Beschreibung der Figuren:

5

Fig. 1: Allgemeines Schema der NASBA® kombiniert mit Ribozymen zur Echtzeitdetektion.

Ribozym-Motiv innerhalb eines der zwei Primer. Es ist nur eine Möglichkeit gezeigt, bei der sich das Ribozym-Motiv am 3'-Ende der amplifizierten RNA befindet. Die RNA Substrat-Sonde ist mit einem Fluorezenzfarbstoffen markiert, dem Reporter (Kreis) und einem Quencher (Dreieck). In der intakten Sonde führt die effiziente Wechselwirkung beider Labels zum "FRET" or Quenching, d.h. zu keinem (or nur sehr schwachem) Reporter-Signal (leerer Kreis). Das Ribozym spaltet viele Sonden-Moleküle. In der gespaltenen Sonde werden beide Labels getrennt, und es wird ein starkes Reporter-Signal erzeugt (gefüllte Kreise).

Fig. 2: A: Allgemeine Struktur von Hammerkopf-Ribozymen. Es sind nur konservierte Nukleotide mit entsprechenden Buchstaben bezeichnet, alle nicht-konservierten Positionen sind mit N angegeben. Die Länge der hybridisierenden Arme können den jeweiligen Erfordernissen angepaßt werden. Drei Orte möglicher Hairpin-Schleifen sind durch gepunktete Linien dargestellt. Die Polarität (5'-3' Richtung) ist nur für den gespaltenen Abschnitt angegeben. B: Entspricht Fig. 2A, wobei die Positionen, an denen vorzugsweise Ribonukleotide eingesetzt werden mit dem Präfix "r" versehen sind, die übrigen Nukleotide können jeweils entweder Ribo- oder Desoxyribonukleotide sein.

30

Fig. 3: Eine Möglichkeit zur Aufspaltung eines minimalen Ribozyms und einer Nukleinsäure-Substrat-Sonde. Das konservierte Ribozym-Motiv wurde auf GAAA verkürzt.

- 25 -

WO 00/58505 PCT/EP99/07127

Fig. 4: A: Basierend auf der in Fig. 3 dargestellten Möglichkeit ist eine amplifizierte Nukleinsäure (dicke Linie) mit dem minimalen Ribozym-Motiv gezeigt. Die Nukleinsäure Substrat-Sonde enthält Reporter und Quencher (einige wenige Möglichkeiten sind unten angegeben) an beiden Enden, sie können aber auch mit anderen Positionen verknüpft werden. B: Entspricht Fig. 4A, wobei die Positionen, an denen vorzugsweise Ribonukleotide eingesetzt werden mit dem Präfix "r" versehen sind, die übrigen Nukleotide können jeweils entweder Ribo- oder Desoxyribonukleotide sein.

10

Fig. 5: Eine weitere Möglichkeit zur Aufspaltung einer Nukleinsäure-Substrat-Sonde. Das konservierte Ribozym-Motiv ist auf CUGA-N-GA reduziert.

15 Fig. 6: Basierend auf der in Fig. 5 dargestellten Möglichkeit ist eine amplifizierte Nukleinsäure (dicke Linie) mit dem minimalen Ribozym-Motiv gezeigt. Die Nukleinsäure Substrat-Sonde enthält Reporter und Quencher an beiden Enden, sie können aber auch mit anderen Positionen verknüpft werden (vgl. Fig. 4).

20

Fig. 7: Basierend auf der in Fig. 3 dargestellten Möglichkeit enthält der reverse Primer das Ribozym-Motiv. Oben ist das Hybrid zwischen primärer Target-Nukleinsäure und Primer gezeigt. Die Position innerhalb der Target-Nukleinsäure und die Länge des Basenpaar-bildenden Streches kann variieren. Die resultierende amplifizierte Nukleinsäure mit dem vollständigen Ribozym-Motiv ist unten gezeigt.

Fig. 8: Basierend auf der in Fig. 3 dargestellten Möglichkeit 30 enthält der reverse Primer das Ribozym-Motiv in einer Ausbuchtung. Oben ist das Hybrid zwischen primärer Target-Nukleinsäure und Primer gezeigt. Die Position innerhalb der Target-Nukleinsäure und die Länge beider Basenpaar-bildenden Streches kann variieren. Die resultierende amplifizierte Nukleinsäure mit dem vollständigen Ribozym-Motiv ist unten gezeigt.

- 26 -

Fig. 9: Basierend auf der in Fig. 3 dargestellten Möglichkeit enthält der reverse Primer das Ribozym-Motiv in einer Ausbuchtung, gefolgt von einem sehr kurzen 3'-terminalen basengepaarten Abschnitt. Wie gezeigt ist, kann dieser Abschnitt mit dem Ribozym-Motiv überlappen, und die Ausbuchtung kann so kurz sein, daß sie nur ein Nukleotid umfaßt. Oben ist das Hybrid zwischen primärer Target-Nukleinsäure und Primer gezeigt. Die Position innerhalb der Target-Nukleinsäure und die Länge beider Basenpaarbildenden Streches kann variieren. Die resultierende amplifizierte Nukleinsäure mit dem vollständigen Ribozym-Motiv ist unten gezeigt.

Fig. 10: Basierend auf der in Fig. 2B dargestellten Möglichkeit enthält der reverse Primer das Ribozym-Motiv in einer Ausbuchtung gefolgt von einer einzigen rA-T Basenpaarung mit der Target-Sequenz. Oben ist das Hybrid zwischen primärer Target-Nukleinsäure und Primer gezeigt. Die Position innerhalb der Target-Nukleinsäure und die Länge beider Basenpaar-bildenden Streches kann variieren. Die resultierende amplifizierte Nukleinsäure mit dem vollständigen Ribozym-Motiv ist unten gezeigt.

Fig. 11: Entspricht der in Fig. 10 dargestellten Möglichkeit. Hier enthält die Target-Sequenz jedoch bereits einen längeren Stretch des Ribozym-Motivs (oder, wie gezeigt, des vollständigen 25 Motivs).

Fig. 12: Beispielhafte Struktur enes DNAzyms (= katalytische DNA). Das Substrat kann entweder vollständig RNA sein, oder es muß ein Minimum an rA vorhanden sein.

30

Fig. 13: Beispielhafte Struktur eines weiteren DNAzyms. Das Substrat kann entweder vollständig RNA sein, oder es muß ein Minimum an rRry vorhanden sein.

- 27 -

Fig. 14: Entspricht Fig. 10, wobei der Primer den überwiegenden Teil des NAzym-Motivs (des katalytischen Nukleinsäure-Motivs) enthält und nur die zwei letzten Nukleotide fehlen. Gezeigt ist hier eine Möglichkeit basierend auf "Prototyp A". Für "Prototyp B" ermöglicht das Vorliegen längerer Motive (z.B. TCGTTG statt TCGT) ein deletierteres Motiv im Primer einzusetzen, wobei das 3'-terminale ACGA im elongierten Primer durch die Target-Sequenz geliefert wird.

10 Fig. 15: Beispiel für eine universelle Ribozym-Sonde.

Fig. 16: Beispiel für eine HIV Ribozym-Sonde.

15

BEISPIELE

20 Material:

Die im Rahmen der Erfindung eingesetzten Primer und Sonden sind auf dem Fachmann geläufigem Wege erhältlich, wie z.B. durch Oligonukleotidsynthese.

25

30

<u>Beispiel 1</u>

 ${ t NASBA}^{ ext{ iny R}}$ -Reaktion in Kombination mit Ribozym-abhängiger Detektion:

Alle Enzyme waren komerziell von Pharmacia erhältlich, ausgenommen AMV-Reverse Transkriptase, die von Seikagaku bezogen wurde.

35 $23\mu l$ NASBA[®] Reaktionsmischung, davon 5 μl aus der Aufreinigung nach Boom et al. (J. Clin. Microbiol. 28 (1990) 495-503) (finale

Konzentration in 25 μl Reaktionsmischung: 40 mM Tris, pH 8,5, 12 mM MgCl₂, 42 mM KCl, 15 % v/v DMSO, 1 mM jedes dNTP, 2 mM jedes NTP, 0,2 μM Primer 1, 0,2 μM Primer 2 und 0,1-0,5 μM SubstratSonde) wurden bei 65 °C für 5 Minuten inkubiert um eine Destabilisation der Sekundärstrukturen in der RNA zu ermöglichen. Anschließend wurde für das Primer-Annealing auf 41 °C abgekühlt. Die Amplifikation wurde durch Zugabe von 2 μl Enzym-Mischung (0,1 μg/μl BSA, 0,1 Einheiten RNase H, 40 Einheiten T7 RNA Polymerase und 8 Einheiten AMV Reverse Transkriptase) gestartet. Die Reaktion wurde bei 41 °C für 90 Minuten inkubiert. Während der Reaktion wurden die Fluoreszenzsignale im ABI Prism 7700 Sequence Detector gemessen. Als Reporter/Quencher wurde die Kombination FAM/TAMRA eingesetzt.

15 Experiment A:

(dNTP = Großbuchstaben; rNTP = Kleinbuchstaben)

Primer 1: 5'-AAT TCT AAT ACG ACT CAC TAT AGG GTG CTA TGT CAC

TTC CCC TTG GTT CTC TCA-3'

Primer 2: 5'-GAA TCT CAT CAG TAG CGA GTG GGG GGA CAT CAA GCA
GCC ATG CAA A-3'

25 Substrat A: 5'-TAMRA-Tga auc gaa acg cga aag cgu cua gcg u-FAM-3'

Experiment B:

- 30 Primer 1: 5'-AAT TCT AAT ACG ACT CAC TAT AGG GTG CTA TGT CAC
 TTC CCC TTG GTT CTC TCA-3'
 - Primer 2: 5'-ACG TAG TTT CGG CCT TTC GGC CTC ATC AGC GTG CAG
 TGG GGG GAC ATC AAG CAG CCA TGC AAA-3'
- 35
 Substrat B: 5'-TAMRA-Tac gua guc cgu gcu-FAM-3'

Quantifizierung:

Zur quantitativen Bestimmung der HIV-RNA wurden 4 externe 5 Kontrollen und 2 unbekannte Proben sowie 2 negative Kontrollen, in die oben beschriebene Amplifikation eingesetzt. Mittels der Standards wurde eine Eichkurve erstellt, die Konzentration der Standards betrug:

10 01 ca. 1 000 000 Moleküle (RNA)

Q2 ca. 100 000 Moleküle (RNA)

Q3 ca. 10 000 Moleküle (RNA)

Q4 ca. 1 000 Moleküle (RNA)

Die Experimente A und B führten zu folgendem Ergebnis: Die im ABI PRISM 7700 gemessene Fluoreszenz des Reporterfarbstoffs FAM, nahm entsprechend der eingesetzten Menge an Target-Molekül (RNA) zu. Es zeigte sich, daß nach t = 15 Minuten bei der höchsten eingesetzten Standard-Molekül-Menge der Schwellenwert für ein definiert positives Signal erreicht wurde (5 x Std.dev. des Backgrounds). Die weiteren Standards erreichten nach t = 20, 24 und 26 Minuten den entsprechenden Schwellenwert. Die unbekannten Proben erreichten nach ca. t = 18 und t = 23 Minuten ihren Schwellenwert. Anhand der mittels der Standards erstellten Eichkurve ergab sich für die unbekannten Proben eine Molekülmenge von ca. 200 000 (t = 18) bzw. 15 000 (t = 23). Die Negativkontrollen erreichten den Schwellenwert nicht. Dies zeigt, daß eine Quantifizierung von Targetmolekülen durch die hier beschriebene Technik möglich ist.

30

Beispiel 2

Universelle Erkennung beliebiger (full-size) amplifizierter RNA-35 Targets (ribozyme motive in reverse primer). Die entsprechende "Universelle Ribozym-Sonde" wurde dem NASBA®-Amplifikationskit zugesetzt.

An seinem 3'-Ende enthält der reverse Primer die übliche Targetspecifische Sequenz (N) und zusätzlich an seinem 5'-Ende eine Sequenz, die für das allgemeine universelle Ribozym-Motiv codiert:
5'-GCG TTT CGA TTC CNN NNN N...

Das Transcript endet mit der Sequenz 5'-...N NNN NNG GAA UCG AAA CGC

10

Die Ribozym-Sonde wies folgende Sequenz auf:
5'-GCG UC - U AGC GGA AAC GCU ACU GAX GAG AUU CC (32-mer)
- Spaltungsort

Zwei Farbstoffe, 5'-Q and 3'-R (oder 3'-Q und 5'-R) waren mit den Enden verknüpft.

Zur quantitativen Bestimmung der HIV-RNA wurden 4 externe Kontrollen und 2 unbekannte Proben sowie 2 negative Kontrollen, 20 in die oben beschriebene Amplifikation eingesetzt. Mittels der Standards wurde eine Eichkurve erstellt, die Konzentration der Standards betrug:

Q1 ca. 1 000 000 Moleküle (RNA)
25 Q2 ca. 100 000 Moleküle (RNA)
Q3 ca. 10 000 Moleküle (RNA)
Q4 ca. 1 000 Moleküle (RNA)

Das Experiment in Beispiel 2 führte zu folgendem Ergebnis: Die im ABI PRISM 7700 gemessene Fluoreszenz des Reporterfarbstoffs FAM, nahm entsprechend der eingesetzten Menge an Target-Molekül (RNA) zu. Es zeigte sich, daß nach t = 12 Minuten bei der höchsten eingesetzten Standard-Molekül-Menge der Schwellenwert für ein definiert positives Signal erreicht wurde (5 x Std.dev. des Backgrounds). Die weiteren Standards erreichten nach t = 18, 22 und 25 Minuten den entsprechenden Schwellenwert. Die unbekann-

WO 00/58505 - 31 -

ten Proben erreichten nach ca. t = 18 und t = 23 Minuten ihren Schwellenwert. Anhand der mittels der Standards erstellten Eichkurve ergab sich für die unbekannten Proben eine Molekülmenge von ca. 100 000 (t = 18) bzw. 8000 (t = 23). Die Negativkon-5 trollen erreichten den Schwellenwert nicht. Dies zeigt, daß eine Quantifizierung von Targetmolekülen durch die hier beschriebene Technik möglich ist.

Diese Beispiel-Sonde kann an einem oder beiden Enden durch mehr 10 Basen-gepaarte Nukleotide verlängert sein.

Beispiel 3

15 Spezifische Erkennung einer amplifizierten Target Sequenz: proximal zu einem der Primer.

Das vorliegende spezifische Beispiele anhand einer NASBA®gestützten Detektion von HIV (entspr. USP 5,837,501) durch-20 geführt.

Amplifiziertes Segment der HIV-RNA:

aqtqqqqqqacatcaaqcaqctatqcaaa(c,t)gttaaaagatactatcaatgaggaagc-25 tgcagaatgggacagggtacatccagtacatgcagggcctattccaccaggccagatgagaqaaccaaqqqqaaqtqacataqca

(es ist nur ein Strang gezeigt, die Primer-Sequenzen sind unterstrichen). Die proximale Sequenz ist ebenfalls hoch 30 konserviert und schließt den folgenden Abschnitt ein: aqcaqctatqGaaa(c,t)gttaaaaga

Der Vorwärtsprimer zur Einführung der T7 Promotor-Sequenz (Großbuchstaben) and 1 Punktmutation (fettgedruckter Großbuch-35 stabe):

<u>AATTCTAATACGACTCACTATAGGGaqtqqqqqqacatcaaqcaqctatqGaaa</u>

- 32 -

Das Transkriptionsprodukt enthält das GAAA Ribozym-Motiv, das mit der proximalen HIV-spezifischen Sequenz verknüpft ist:

GGGagcagctatgGaaa(c,t) gttaaaaga....

5 Es kann insbesondere mit der komplementären Ribozym-Sonde, entsprechend dem allgemeinen Versuchsprotokoll durchgefährt werden.

Zur quantitativen Bestimmung der HIV-RNA wurden 4 externe 10 Kontrollen und 2 unbekannte Proben sowie 2 negative Kontrollen, in die oben beschriebene Amplifikation eingesetzt. Mittels der Standards wurde eine Eichkurve erstellt, die Konzentration der Standards betrug:

- 15 Q1 ca. 1 000 000 Moleküle (RNA)
 - Q2 ca. 100 000 Moleküle (RNA)
 - Q3 ca. 10 000 Moleküle (RNA)
 - Q4 ca. 1 000 Moleküle (RNA)
- Das Experiment in Beispiel 3 führte zu folgendem Ergebnis: Die im ABI PRISM 7700 gemessene Fluoreszenz des Reporterfarbstoffs FAM, nahm entsprechend der eingesetzten Menge an Target-Molekül (RNA) zu. Es zeigte sich, daß nach t = 22 Minuten bei der höchsten eingesetzten Standard-Molekül-Menge der Schwellenwert für ein definiert positives Signal erreicht wurde (5 x Std.dev. des Backgrounds). Die weiteren Standards erreichten nach t = 24, 28 und 33 Minuten den entsprechenden Schwellenwert. Die unbekannten Proben erreichten nach ca. t = 18 und t = 23 Minuten ihren Schwellenwert. Anhand der mittels der Standards erstellten Eichkurve ergab sich für die unbekannten Proben eine Molekülmenge von ca. 400 000 (t = 23) bzw. 10 000 (t = 28). Die Negativkontrollen erreichten den Schwellenwert nicht. Dies zeigt, daß eine Quantifizierung von Targetmolekülen durch die hier beschriebene Technik möglich ist.

- 33 -

Beispiel 4

A. GAAA in rRNA-Abschnitten zur spezifischen Detektion von Bakterien-Spezies.

5

In den obigen Tabellen sind die wichtigsten, durch Lebensmittel übertragene Pathogene aufgeführt.

Einzigartige Sequenzmotive (schattiert) liegen zwischen den 10 Positionen 110 and 700 (gemäß E. coli Numerierungssystem) vor. Hoch-konservierte Primer zur 16S rRNA-Amplifikation sind bekannt: 110f and 700r [Lane, D. J. (1991). 16S/23S rRNA sequencing. In: Nucleic acid techniques in bacterial systematics, E. Stackebrandt and M. Goodfellow, eds. (New York: Willey), pp. 115-175].

15

B. Spezifischen Detektion von Sepsis-Erregern.

In den obigen Tabellen sind ferner die wichtigsten Sepsis-Erreger 20 aufgeführt.

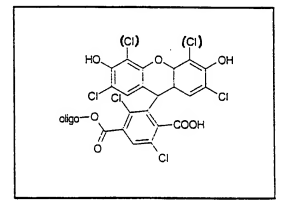
Einzigartige Sequenzmotive (schattiert), die erfindungsgemäß ausgenutzt werden können liegen zwischen den Positionen 110 and 530 (gemäß E. coli Numerierungssystem) vor.

- 25 Hoch-konservierte Primer zur 16S rRNA-Amplifikation sind bekannt: [Lane, D. J. (1991). 16S/23S rRNA sequencing. In: Nucleic acid techniques in bacterial systematics, E. Stackebrandt and M. Goodfellow, eds. (New York: Willey), pp. 115-175].
- 30 Die in der 16S rRNA enthaltenen Sequenzmotive können für die erfidungsgemäßen Verfahren ausgenutzt werden, so daß im Rahmen der vorliegenden Erfindung auch Verfahren zum Nachweis von Erregern, insbesondere von Sepsis-Erregern und Lebensmittelkeimen, und dafür vorgesehene Kits zur Verfügung gestellt werden.

Tab. III: Als Reporter/Quencher geeignete Farbstoffe

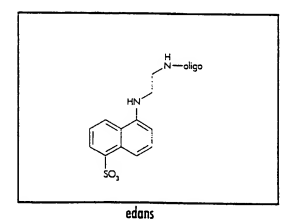
CY5 $\lambda_{\text{max,A}}\text{: 651 nm }\lambda_{\text{max,E}}\text{: 674 nm}$

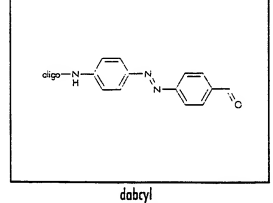
Texas Red $\lambda_{\text{max},A}\text{: 583 nm }\lambda_{\text{max},E}\text{: 603 nm}$



[Cl₆]: HEX $\lambda_{max,A}$: 535 nm $\lambda_{max,E}$: 556 nm $\lambda_{max,E}$: 536 nm $\lambda_{max,E}$: 536 nm

 $\begin{array}{c} \text{JOE} \\ \lambda_{\text{max,A}}\text{: 527 nm } \lambda_{\text{max,E}}\text{: 548 nm} \end{array}$





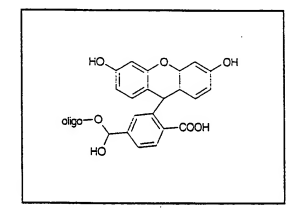
λ_{max,A}: 336 nm λ_{max,E}: 490 nm

λ_{max,A}: 453 nm

H₃C CH₃ CCH₃ COOH

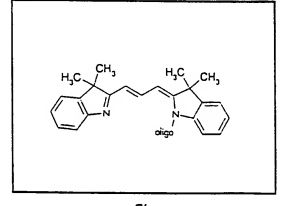
ROX (6-ROX) ROX: $\lambda_{max,A}$: 568 nm $\lambda_{max,E}$: 595 nm 6-ROX: $\lambda_{max,A}$: 575 nm $\lambda_{max,E}$: 602 nm

TAMRA $\lambda_{max,A}\text{: 555 nm }\lambda_{max,E}\text{: 580 nm}$



Fluorescein $\lambda_{mox,A}\text{: 494 nm }\lambda_{mox,E}\text{: 525 nm}$

\$6 - FAM $$\lambda_{max,A}$: 492 \ nm \ \lambda_{max,E}$: 515 \ nm $$



 $\begin{array}{c} \text{rhodamine 6G} \\ \lambda_{\text{max,A}}\text{: 518 nm } \lambda_{\text{max,E}}\text{: 543 nm} \end{array}$

 $CY_{3} \\ \lambda_{max,A}\text{: 552 nm } \lambda_{max,E}\text{: 565 nm}$

Tab. III (2. Fortsetzung)

A (nm)	E (nm)	Farbstoffe
349	448	AMCA
336	490	ADANS
495	503	BODIPY 493/503
505	513	BODIPY LF
494	515	6-FAM, Fluorescein
496	516	6-OREGON Green 488
521 518 531 528 527	536 543 545 547 548	TET Rhodamin 6G (6-R6G) BODIPY FL Br2 BODIPY R6G 6-JOE
535	552	BODIPY 530/550
535	555	HEX
552	565	Cy3
559	569	BODIPY 558/568
542	574	BODIPY TMR 542/574
546	579	5-TAMRA
560	580	NED
575	602	6-ROX
583	603	TEXAS Red
588	616	BODIPY TR 589/617
630	640	Light Cycler RED 640
625	640	BODIPY 630/650
646	660	BODIPY 650/665
651	674	Cy5
700	710	Light Cycler Red
678	703	Cy 5.5
685	705	IRD 700
685	705	La Jolla Blue
743	767	Cy 7
787	807	IRD 41

A = Absorption E = Emission

Patentansprüche:

- 1. Verfahren zur Amplifikation und quantitativen Echtzeitdetektion von Nukleinsäuren, dadurch gekennzeichnet, daß man
 - a) einen Primer verwendet, an den eine Nukleinsäure-Sequenz, vorzugsweise mit einer Länge von 1 bis 40 Nukleotiden, angehängt ist, der für das Sequenzmotiv 5'-GAAA-3' (Motiv A) im Transkript kodiert, wobei man
 - die Amplifikation in Gegenwart eines Überschusses, vorzugsweise in einer Konzentration von 50 bis 500 nM, einer Nukleinsäure-Sonde, vorzugsweise mit einer Länge von 25 bis 60 Nukleotiden (besonders bevorzugt etwa 50 Nukleotide), die das Sequenzmotiv 5'-CUGANGA-3' (Motiv B) enthält, durchführt, wobei an jedes Sondenmolekül ein Reporter-Molekül und ein Quencher-Molekül angehängt sind, und man
 - die ursprüngliche Konzentration der Nukleinsäure in der Probe durch Messen der zeitabhängigen Änderung der Fluoreszenz während der Amplifikation bestimmt, wobei man die relative Konzentration »c_{rel.}« nach folgender Formel bestimmt:

wobei

 ${\sf t_P}$ der für die Probe ab Beginn der Amplifikation bis zum Erreichen des Fluoreszenz-Schwellenwerts gemessenen Zeit entspricht und

 $t_{Ref.}$ der für eine Referenz-Nukleinsäure bekannter Konzentration ab Beginn der Amplifikation bis zum Errei-

chen des Fluoreszenz-Schwellenwerts gemessenen Zeit entspricht.

- 2. Verfahren zur Amplifikation und quantitativen Echtzeitdetektion von Nukleinsäuren, dadurch gekennzeichnet, daß man
 - a) einen Primer verwendet, an den eine Nukleinsäure-Sequenz, vorzugsweise mit einer Länge von 1 bis 40 Nukleotiden, angehängt ist, der für das Sequenzmotiv 5'-CUGANGA-3' (Motiv B) im Transkript kodiert, wobei man
 - die Amplifikation in Gegenwart eines Überschusses, vorzugsweise in einer Konzentration von 50 bis 500 nM, einer Nukleinsäure-Sonde, vorzugsweise mit einer Länge von 25 bis 60 Nukleotiden (besonders bevorzugt etwa 50 Nukleotide), die das Sequenzmotiv 5'-GAAA-3' (Motiv A) enthält, durchführt, wobei an jedes Sondenmolekül ein Reporter-Molekül und ein Quencher-Molekül angehängt sind, und man
 - die ursprüngliche Konzentration der Nukleinsäure in der Probe durch Messen der zeitabhängigen Änderung der Fluoreszenz während der Amplifikation bestimmt, wobei man die relative Konzentration »c_{rel.}« nach folgender Formel bestimmt:

$$c_{rel} = t_P / t_{Ref.}$$

wobei

 $\mathsf{t}_{\mathtt{P}}$ der für die Probe ab Beginn der Amplifikation bis zum Erreichen des Fluoreszenz-Schwellenwerts gemessenen Zeit entspricht und

 $t_{Ref.}$ der für eine Referenz-Nukleinsäure bekannter Konzentration ab Beginn der Amplifikation bis zum Errei-

chen des Fluoreszenz-Schwellenwerts gemessenen Zeit entspricht.

- 3. Verfahren zur Amplifikation und quantitativen Echtzeitdetektion einer das Sequenzmotiv 5'-GAAA-3' (Motiv A) enthaltenden Nukleinsäure, dadurch gekennzeichnet, daß man
 - a) die Sequenzen der verwendeten Primer so wählt, daß der Sequenzbereich der Nukleinsäure, der Motiv A enthält, amplifiziert wird, wobei man
 - b) die Amplifikationin Gegenwart eines Überschusses einer Nukleinsäure-Sonde, die das Sequenzmotiv 5'-CUGANGA-3' (Motiv B) enthält, durchführt, wobei an jedes Sondenmolekül ein Reporter-Molekül und ein Quencher-Molekül angehängt sind, und man
 - c) die ursprüngliche Konzentration der Nukleinsäure in der Probe durch Messen der zeitabhängigen Änderung der Fluoreszenz während der Amplifikation bestimmt, wobei man die relative Konzentration " $c_{\rm rel.}$ " nach folgender Formel bestimmt:

$$c_{rel.} = t_P / t_{Ref.}$$

wobei

 ${\sf t_P}$ der für die Probe ab Beginn der Amplifikation bis zum Erreichen des Fluoreszenz-Schwellenwerts gemessenen Zeit entspricht und

 $t_{Ref.}$ der für eine Referenz-RNA bekannter Konzentration ab Beginn der Amplifikation bis zum Erreichen des Fluoreszenz-Schwellenwerts gemessenen Zeit entspricht.

4. Verfahren zur Amplifikation und zum quantitativen Nachweis einer das Sequenzmotiv 5'-CUGANGA-3' (Motiv B) enthaltenden Nukleinsäure, dadurch gekennzeichnet, daß man

- 40 -

- a) die Sequenzen der verwendeten Primer so wählt, daß der Sequenzbereich der Nukleinsäure, der Motiv B enthält, amplifiziert wird, wobei man
- b) die Amplifikation in Gegenwart eines Überschusses einer Nukleinsäure-Sonde, die das Sequenzmotiv 5'-GAAA-3' (Motiv A) enthält, durchführt, wobei an jedes Sondenmolekül ein Reporter-Molekül und ein Quencher-Molekül angehängt sind, und man
- die ursprüngliche Konzentration der Nukleinsäure in der Probe durch Messen der zeitabhängigen Änderung der Fluoreszenz während der Amplifikation bestimmt, wobei man die relative Konzentration »c_{rel.}« nach folgender Formel bestimmt:

$$c_{rel} = t_P / t_{Ref.}$$

wobei

 t_{P} der für die Probe ab Beginn der Amplifikation bis zum Erreichen des Fluoreszenz-Schwellenwerts gemessenen Zeit entspricht und

 $t_{Ref.}$ der für eine Referenz-RNA bekannter Konzentration ab Beginn der Amplifikation bis zum Erreichen des Fluoreszenz-Schwellenwerts gemessenen Zeit entspricht.

 Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Nukleinsäure RNA, DNA oder ein DNA/RNA-Chimär ist.

- 6. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die an den Primer angehängte Nukleinsäure-Sequenz eine Länge von 1 bis 40 Nukleotiden aufweist.
- 7. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß man die Nukleinsäure-Sonde in einer Konzentration von 50 bis 500 nM einsetzt.
- 8. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Nukleinsäure-Sonde eine Länge von 25 bis 60 Nukleotiden, vorzugsweise etwa 50 Nukleotide, hat.
- 9. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß das Amplifikationsverfahren eine isothermes oder cyclisches Amplifikationsverfahren ist.
- 10. Verfahren nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß das Amplifikationsverfahren aus der Gruppe bestehend aus NASBA[®], TMA, 3SR, oder PCR ausgewählt ist.
- 11. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß man als Reporter einen Farbstoff aus der Gruppe bestehend aus FAM, HEX, TET, ALEXA, Texas Red, Light Cycler Red, IRD 700, CY-7, IRD 41 oder La Jolla Blue und als Quencher einen Farbstoff aus der Gruppe bestehend aus TAMRA, CY-5, DABCYL, und LCR verwendet.
- 12. Verfahren zum Nachweis von Nukleinsäuren, die das Sequenzmotiv 5'-GAAA-3' (Motiv A) enthalten, dadurch gekennzeichnet, daß man eine die Nukleinsäure enthaltende Probe mit einer Sonde in Kontakt bringt, die das Sequenzmotiv 5'-CUGANGA-3' (Motiv B) enthält, wobei an jedes Sondenmolekül ein Reporter-Molekül und ein Quencher-Molekül angehängt sind, wobei die Sonde eine zur Hybridisierung mit der nachzuweisenden Nukleinsäure geeignete Sequenz aufweist.

- 42 -

- 13. Verfahren zum Nachweis von Nukleinsäuren, die das Sequenzmotiv 5'-CUGANGA-3' (Motiv B) enthalten, bei dem man eine die Nukleinsäure enthaltende Probe mit einer Sonde in Kontakt bringt, die das Sequenzmotiv 5'-GAAA-3' (Motiv A) enthält, wobei an jedes Sondenmolekül ein Reporter-Molekül und ein Quencher-Molekül angehängt sind, wobei die Sonde eine zur Hybridisierung mit der nachzuweisenden Nukleinsäure geeignete Sequenz aufweist.
- 14. Verfahren nach Anspruch 12 oder 13, dadurch gekennzeichnet, daß die Nukleinsäure RNA, DNA oder ein DNA/RNA-Chimär ist.
- 15. Verfahren nach den Ansprüchen 12 bis 14, dadurch gekennzeichnet, daß die an den Primer angehängte Nukleinsäure-Sequenz eine Länge von 1 bis 40 Nukleotiden aufweist.
- 16. Verfahren nach den Ansprüchen 12 bis 15, dadurch gekennzeichnet, daß die Nukleinsäure-Sonde eine Länge von 25 bis 60 Nukleotiden, vorzugsweise etwa 50 Nukleotide, hat.
- 17. Verfahren nach den Ansprüchen 12 bis 16, dadurch gekennzeichnet, daß man als Reporter einen Farbstoff aus der
 Gruppe bestehend aus FAM, HEX, TET, ALEXA, Texas Red, Light
 Cycler Red, IRD 700, CY-7, IRD 41 oder La Jolla Blue und als
 Quencher einen Farbstoff aus der Gruppe bestehend aus TAMRA,
 CY-5, DABCYL, und LCR verwendet.
- 18. Kit zur Durchführung des Verfahrens nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß er
 - a) einen Amplifikationsprimer, an den eine Nukleinsäure-Sequenz angehängt ist, die für das Sequenzmotiv 5'-GAAA-3' im Transkript kodiert,
 - b) einen weiteren Amplifikationsprimer,
 - c) Enzyme und Reagenzien zur Durchführung der Amplifikation,#

- 43 -

- d) eine Nukleinsäure-Sonde, die das Sequenzmotiv 5'-CUGANGA-3' enthält, wobei an jedes Sondenmolekül ein Reporter-Molekül und ein Quencher-Molekül angehängt sind, sowie gegebenenfalls
- e) für die Durchführung der Reaktion erforderliche Geräte und Hilfsmittel

umfaßt.

- 19. Kit zur Durchführung des Verfahrens nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß er
 - a) einen Amplifikationsprimer, an den eine Nukleinsäure-Sequenz angehängt ist, die für das Sequenzmotiv 5'-CUGANGA-3' im Transkript kodiert,
 - b) einen weiteren Amplifikationsprimer,
 - C) Enzyme und Reagenzien zur Durchführung der Amplifikation,
 - d) eine Nukleinsäure-Sonde, die das Sequenzmotiv 5'-GAAA-3' enthält, wobei an jedes Sondenmolekül ein Reporter-Molekül und ein Quencher-Molekül angehängt sind, sowie gegebenenfalls
 - für die Durchführung der Reaktion erforderliche Geräte e) und Hilfsmittel

umfaßt.

- 20. Kit zur Durchführung des Verfahrens nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß er
 - a) zwei Amplifikationsprimer,
 - b) Enzyme zur Durchführung der Amplifikation,
 - eine Nukleinsäure-Sonde, die das Sequenzmotiv 5'-C) CUGANGA-3' enthält, wobei an jedes Sondenmolekül ein Reporter-Molekül und ein Quencher-Molekül angehängt sind, sowie gegebenenfalls

- 44 -

d) für die Durchführung der Reaktion erforderliche Geräte und Hilfsmittel

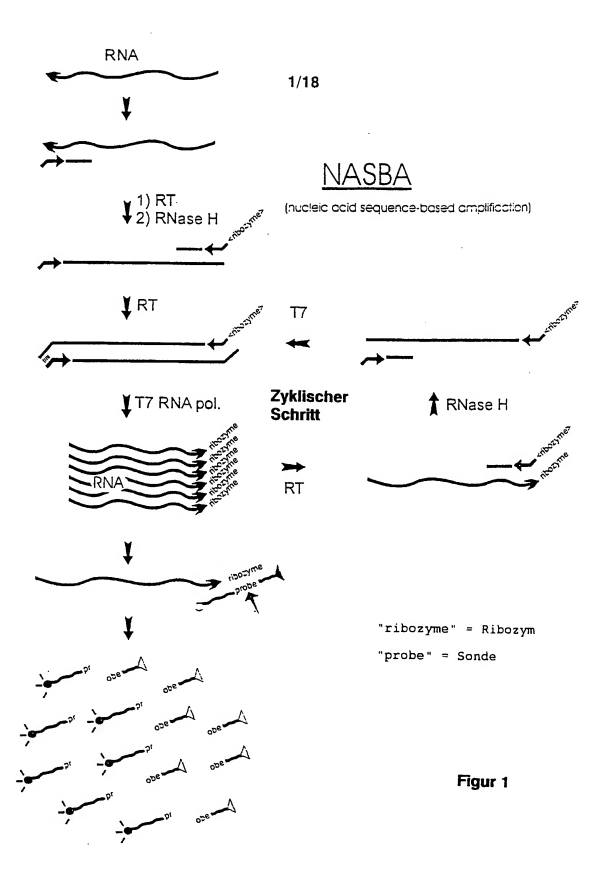
umfaßt.

- 21. Kit zur Durchführung des Verfahrens nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß er
 - a) zwei Amplifikationsprimer,
 - b) Enzyme zur Durchführung der Amplifikation,
 - eine Nukleinsäure-Sonde, die das Sequenzmotiv 5'-GAAA3' enthält, wobei an jedes Sondenmolekül ein ReporterMolekül und ein Quencher-Molekül angehängt sind, sowie gegebenenfalls
 - d) für die Durchführung der Reaktion erforderliche Geräte und Hilfsmittel

umfaßt.

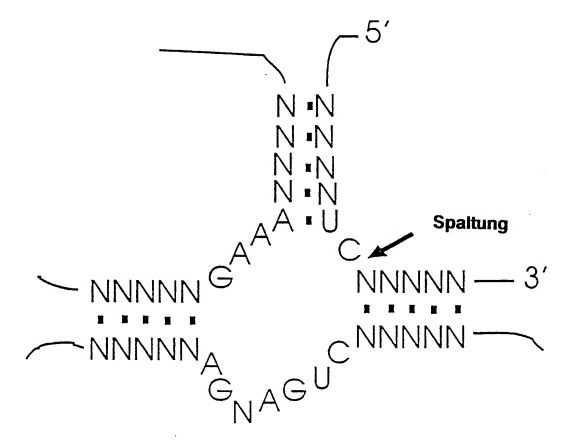
- 22. Kit nach den Ansprüchen 18 bis 21, dadurch gekennzeichnet, daß die Nukleinsäure RNA, DNA oder ein DNA/RNA-Chimär ist.
- 23. Kit nach den Ansprüchen 18 bis 22, dadurch gekennzeichnet, daß die an den Primer angehängte Nukleinsäure-Sequenz eine Länge von 1 bis 40 Nukleotiden aufweist.
- 24. Kit nach den Ansprüchen 18 bis 23, dadurch gekennzeichnet, daß man die Nukleinsäure-Sonde in einer Konzentration von 50 bis 500 nM einsetzt.
- 25. Kit nach den Ansprüchen 18 bis 24, dadurch gekennzeichnet, daß die Nukleinsäure-Sonde eine Länge von 25 bis 60 Nukleotiden, vorzugsweise etwa 50 Nukleotide, hat.

- 26. Kit nach den Ansprüchen 18 bis 25, dadurch gekennzeichnet, daß das Amplifikationsverfahren eine isothermes oder cyclisches Amplifikationsverfahren ist.
- 27. Kit nach Anspruch 26, dadurch gekennzeichnet, daß das Amplifikationsverfahren aus der Gruppe bestehend aus NASBA[®], TMA, 3SR, oder PCR ausgewählt ist.
- 28. Kit nach Anspruch 27, dadurch gekennzeichnet, daß es ein Kit zur Durchführung einer NASBA[®] ist, wobei die Enzyme die Aktivität von Reverse Transkriptase, T7 RNA Polymerase und RNase H aufweisen.
- 29. Kit nach Anspruch 28, **dadurch gekennzeichnet**, daß die Enzyme zur Durchführung der NASBA[®] Reverse Transkriptase, T7 RNA Polymerase und RNase H sind.
- 30. Kit zur Durchführung des Verfahren nach einem der Ansprüche 12 oder 13, dadurch gekennzeichnet, daß er eine Sonde mit einer zur Hybridisierung mit der nachzuweisenden Nukleinsäure geeignete Sequenz, die das Sequenzmotiv 5'-CUGANGA-3' (Motiv B) oder 5'-GAAA-3' (Motiv A) enthält, wobei an jedes Sondenmolekül ein Reporter-Molekül und ein Quencher-Molekül angehängt sind, sowie gegebenenfalls weitere zur Durchführung der Reaktion erforderliche Geräte und Hilfsmittel umfaßt.
- 31. Kit nach den Ansprüchen 18 bis 30, dadurch gekennzeichnet, der Reporter ein Farbstoff aus der Gruppe bestehend aus FAM, HEX, TET, ALEXA, Texas Red, Light Cycler Red, IRD 700, CY-7, IRD 41 oder La Jolla Blue und der Quencher ein Farbstoff aus der Gruppe bestehend aus TAMRA, CY-5, DABCYL, und LCR ist.



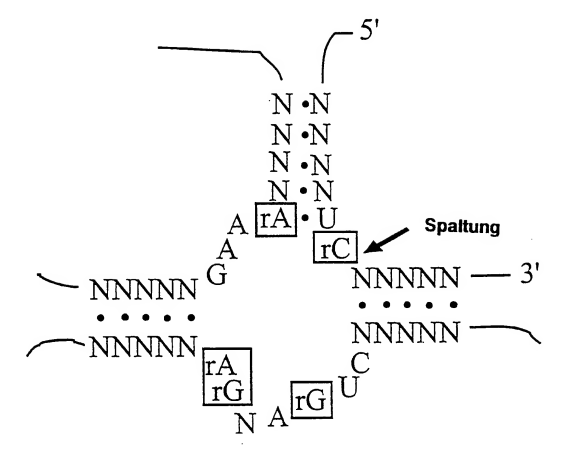
2/18

Figur 2A

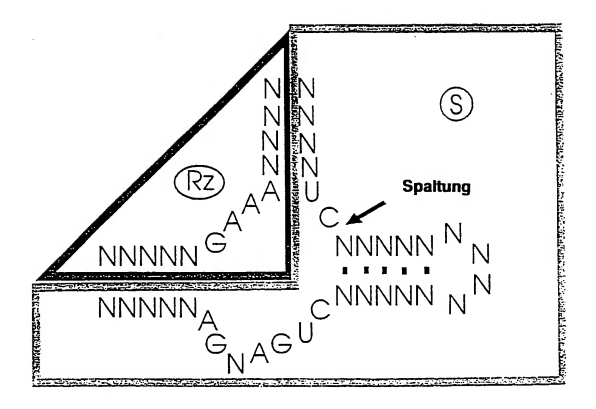


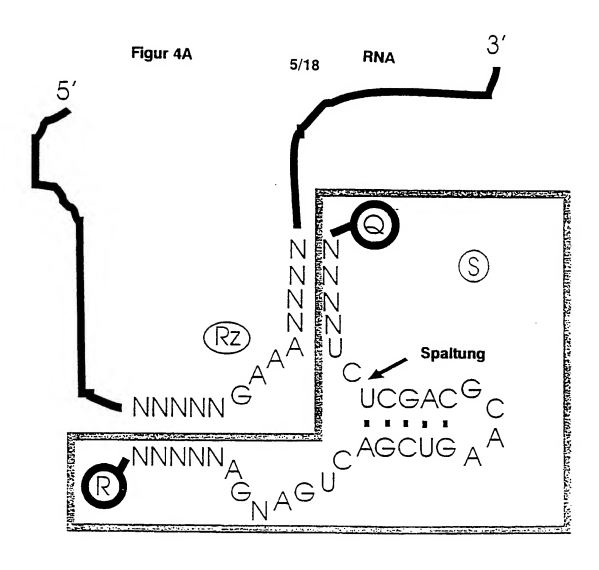
3/18

Figur 2B

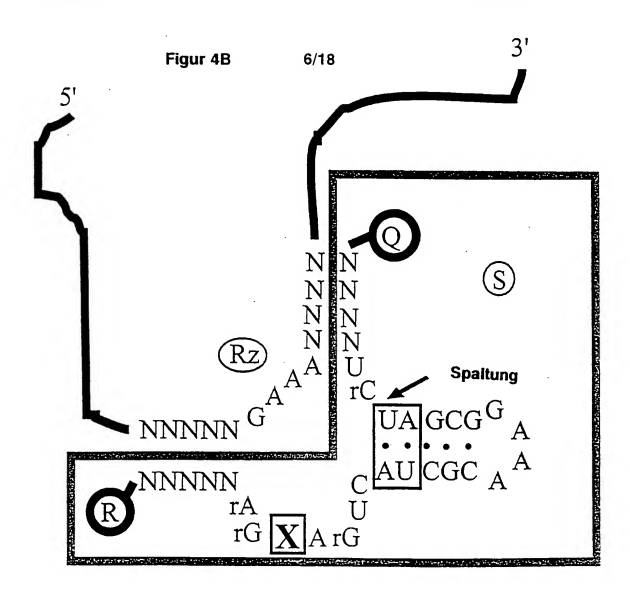


Figur 3 4/18





$$\begin{array}{ll} R = FAM & Q = TAMRA \\ HEX & CY-5 \\ TET & DABCYL \\ ALEXA & etc. \end{array}$$

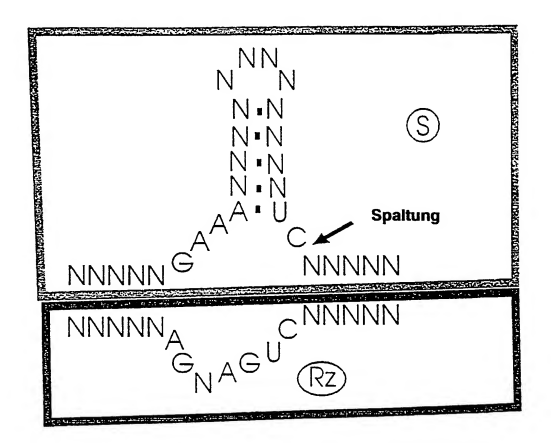


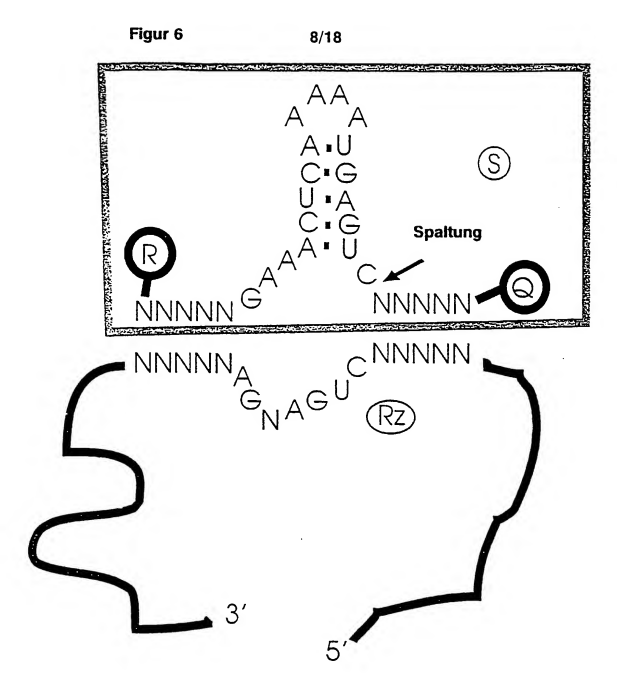
X = Pyridin-4-on

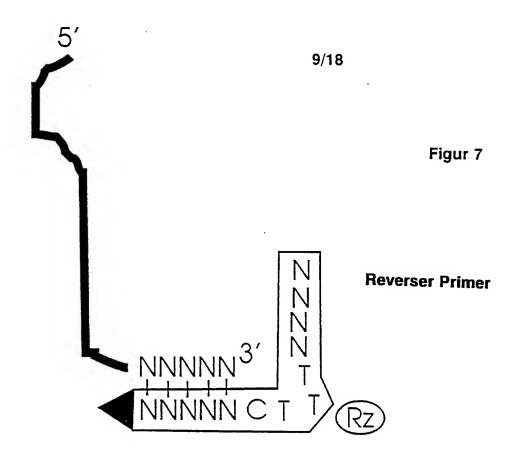
r = essentielle Ribonukleotide

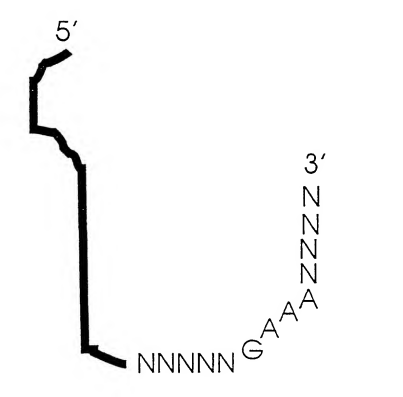
wichtig: keine (C,U)-A Dinukleotide im Loop

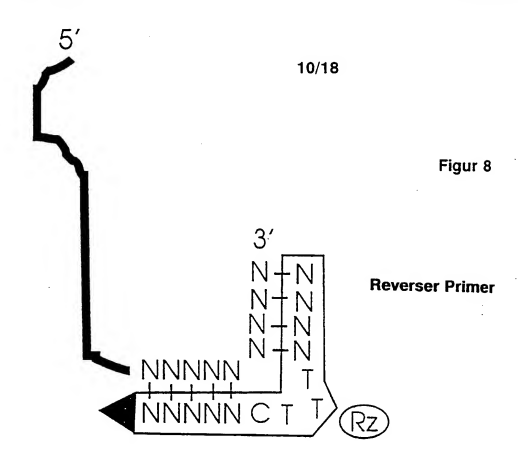
7/18 **Figur 5**

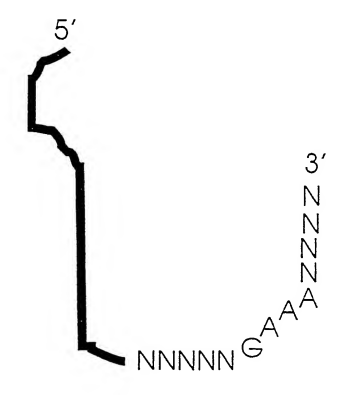


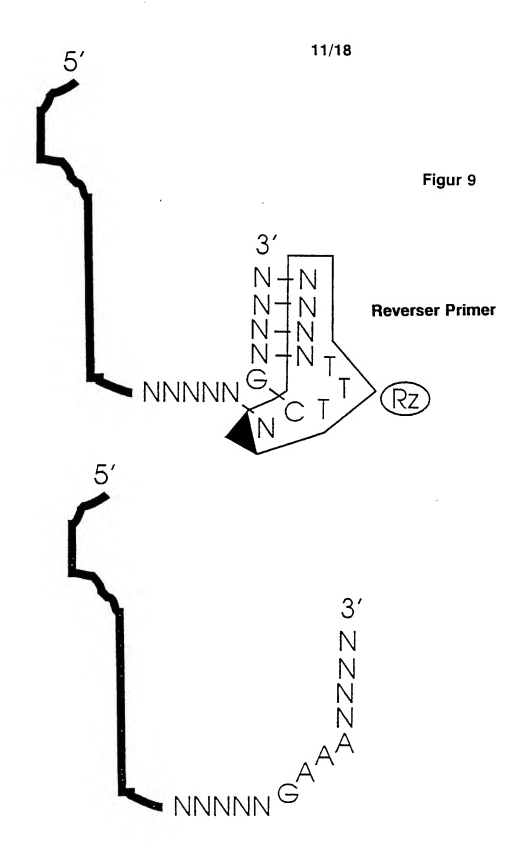


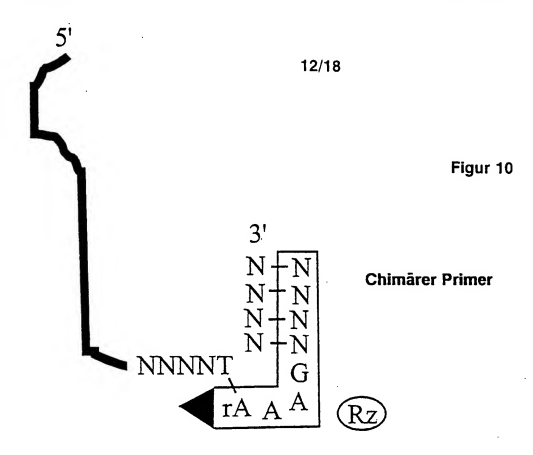


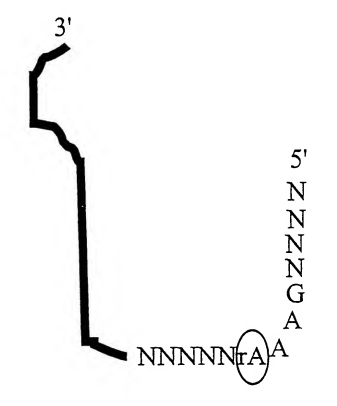


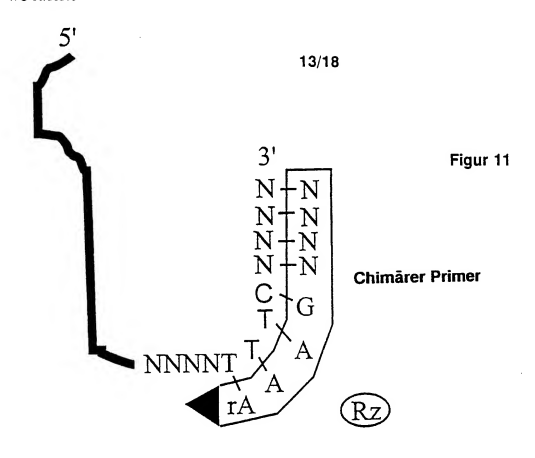


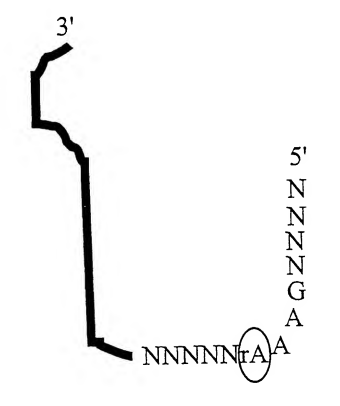




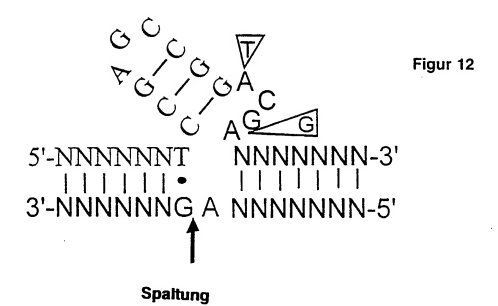




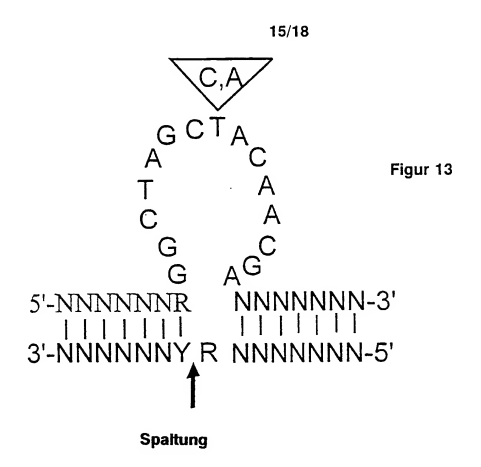




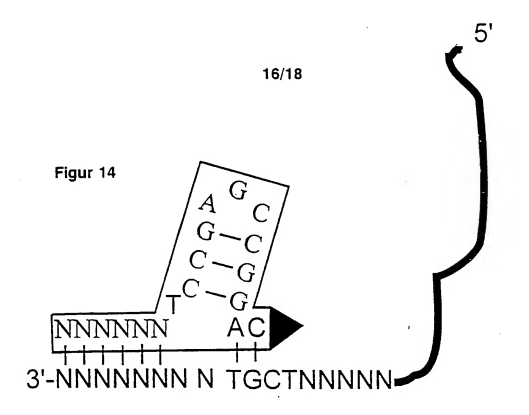
14/18

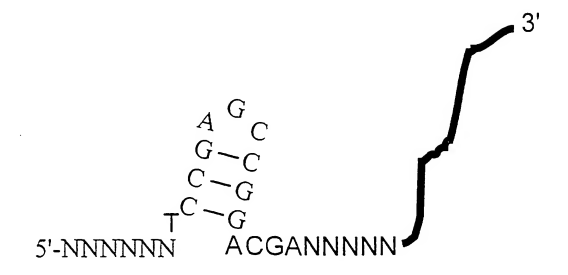


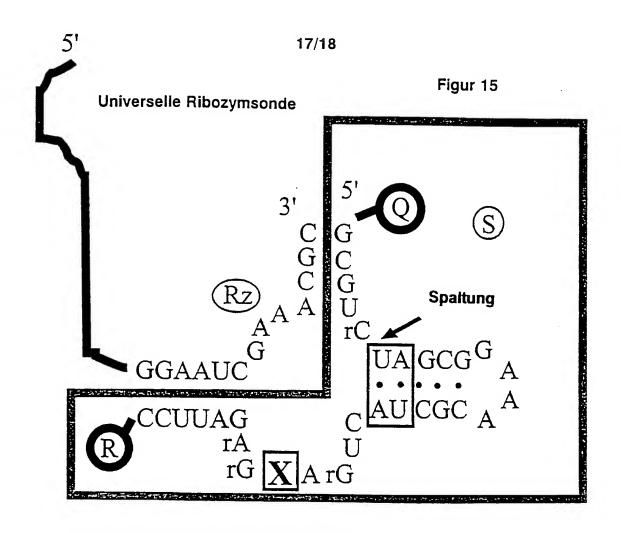
DNA-zyme: Protype A



DNA-zyme: Protype B



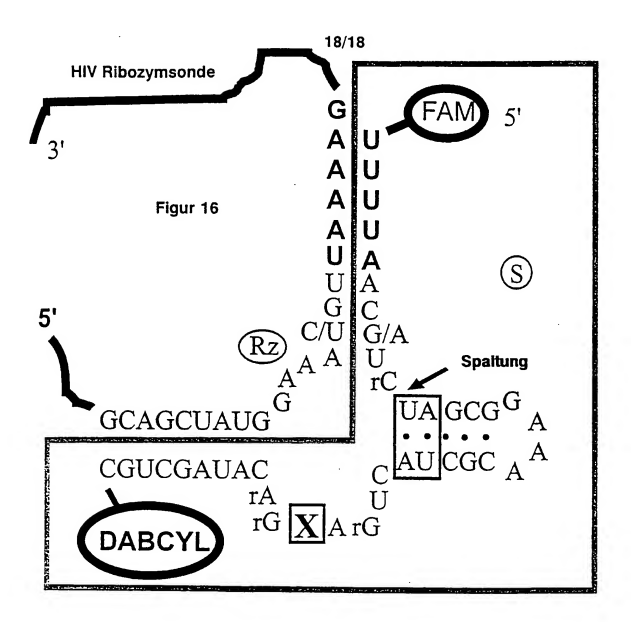




X = Pyridin-4-on

r = essentielle Ribonukleotide

wichtig: keine (C,U)-A Dinukleotide im Loop



X = Pyridin-4-on

r = essentielle Ribonukleotide

wichtig: keine (C,U)-A Dinukleotide im Loop

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte .cional Application No PCT/EP 99/07127

A. CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C12Q1/68			
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classifica	tion and IPC		
	SEARCHED			
Minimum do IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by classification C120)	n symbols)		
_	tion searched other than minimum documentation to the extent that su			
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data bas	e and, where practical, searc	ch terms used)	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category ²	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	vant passages	Relevant to claim No.	
Υ	WO 96 27026 A (KRUPP GUIDO ;TIKOC YARON (IL); ASHER NATHAN (IL); FR 6 September 1996 (1996-09-06) the whole document		1-31	
Y	DATABASE WPI Derwent Publications Ltd., London AN 96-419828 XP002111692 & JP 08 205897 A (NIKKON CORP), 13 August 1996 (1996-08-13) abstract	1-31		
Υ	WO 90 14439 A (GENE TRAK SYSTEMS) 29 November 1990 (1990-11-29) the whole document	/	1-31	
				
	her documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family memb	pers are listed in annex.	
"A" docume consic "E" earlier e filing c "L" docume which citatio "O" docume other e "P" docume later ti	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international date sent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another n or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filling date but than the priority date claimed	or priority date and not it cited to understand the invention "X" document of particular recannot be considered in Involve an inventive ste "Y" document of particular recannot be considered to document is combined:	d after the international filing date in conflict with the application but principle or theory underlying the elevance; the claimed invention ovel or cannot be considered to p when the document is taken alone elevance; the claimed invention to involve an inventive step when the with one or more other such document being obvious to a person skilled as same patent family	
	actual completion of the international search 9 March 2000	Date of mailing of the in 07/04/2000	ternational search report	
	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer		
	NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Hagenmater, S		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte donal Application No PCT/EP 99/07127

C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	PCT/EP 99/07127
Category :	Citation of document, with indication where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	HANNE A ET AL: "Fluoresecence energy transfer (FRET) to follow ribozyme reactions in real time" NUCLEOSIDES & NUCLEOTIDES,US,MARCEL DEKKER, INC, vol. 17, no. 9/11, 1998, pages 1835-1850-1850, XP002111690 ISSN: 0732-8311 the whole document	1-31
A	WO 94 13833 A (INNOVIR LAB INC) 23 June 1994 (1994-06-23) the whole document	
Α	EP 0 525 882 A (AKZO NV) 3 February 1993 (1993-02-03) See claim 6 the whole document	
Α	LEONE ET AL.: "MOLECULAR BEACON PROBES COMBINED WITH AMPLIFICATION BY NASBA ENABLE HOMOGENEOUS, REAL-TIME DETECTION OF RNA" NUCLEIC ACIDS RESEARCH, vol. 26, no. 9, 1998, pages 2150-2155, XP002134179 the whole document	·
Α	EP 0 707 076 A (AMOCO CORP) 17 April 1996 (1996-04-17) the whole document	
A	WO 96 17086 A (SCRIPPS RESEARCH INST; JOYCE GERALD F (US); BREAKER RONALD R (US)) 6 June 1996 (1996-06-06) the whole document	
P,X	WO 99 47704 A (JENNE ANDREAS ;FAMULOK MICHAEL (DE)) 23 September 1999 (1999-09-23) the whole document	1-31
Р,Х	JENNE A: "REAL-TIME CHARACTERIZATION OF RIBOZYMES BY FLUORESCENCE RESONANCE ENERGY TRANSFER (FRET)" ANGEWANDTE CHEMIE. INTERNATIONAL EDITION, DE, VERLAG CHEMIE. WEINHEIM, vol. 38, no. 9, 3 May 1999 (1999-05-03), pages 1300-1303-1303, XP002111691 ISSN: 0570-0833 the whole document	1-31
	10 (continuation of second sheet) (July 1992)	

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Inte donal Application No PCT/EP 99/07127

Patent document cited in search repo	rt -	Publication date	I	Patent family member(s)	Publication date
WO 9627026	Α	06-09-1996	IL AU BR CA CN EP JP NO	112799 A 697317 B 5416596 A 9607267 A 2213622 A 1183812 A 0822992 A 11500917 T 973926 A	01-10-1998 18-09-1996 15-12-1998 06-09-1996 03-06-1998
JP 8205897	Α	13-08-1996	NONE		
WO 9014439	A	29-11-1990	US AU DE DE EP JP	5112734 A 5674590 A 69018631 D 69018631 T 0473693 A 4506748 T	
WO 9413833	Α	23-06-1994	AU AU EP JP US	675482 B 5739694 A 0681613 A 8507202 T 5589332 A	06-02-1997 04-07-1994 15-11-1995 06-08-1996 31-12-1996
EP 0525882	A	03-02-1993	AU AU CA FI JP US ZA	670535 B 2071892 A 2075147 A 923447 A 5219999 A 5834255 A 9205631 A	25-07-1996 11-03-1993 03-02-1993 03-02-1993 31-08-1993 10-11-1998 28-04-1993
EP 0707076	A 	17-04-1996	DE DE EP JP US US	68926484 D 68926484 T 0361983 A 2257898 A 5763171 A 5472840 A	20-06-1996 05-12-1996 04-04-1990 18-10-1990 09-06-1998 05-12-1995
WO 9617086	A	06-06-1996	US AU BR CA CN EP FI HU JP NO	5807718 A 710747 B 4595096 A 9510003 A 2205382 A 1173207 A 0792375 A 972333 A 77576 A 10510165 T 972483 A	15-09-1998 30-09-1999 19-06-1996 21-10-1997 06-06-1996 11-02-1998 03-09-1997 31-07-1997 29-06-1998 06-10-1998 04-08-1998
WO 9947704	Α	23-09-1999	NONE		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inte .ionales Aktenzeichen
PCT/EP 99/07127

			, 0, 12,				
A. KLASSI IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C 12Q1/68						
Nach der In	Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK						
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE						
	ter Mindestprüfstoff (Klassdikationssystem und Klassdikationssymbo C12Q						
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	welt diese unter die recherchierten Gebiete	fallen				
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evtl. verwendete :	Guchbegriffe)				
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN						
Kategone*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.				
Y	WO 96 27026 A (KRUPP GUIDO ;TIKOO YARON (IL); ASHER NATHAN (IL); FR 6. September 1996 (1996-09-06) das ganze Dokument	HINSKI RIEDMANN)	1-31				
Y	DATABASE WPI Derwent Publications Ltd., London AN 96-419828 XP002111692 & JP 08 205897 A (NIKKON CORP), 13. August 1996 (1996-08-13) Zusammenfassung	ı, GB;	1-31				
Y	WO 90 14439 A (GENE TRAK SYSTEMS) 29. November 1990 (1990-11-29) das ganze Dokument 	-/	1-31				
X Weit entr	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	<u>.</u>				
"A" Veröffer aber n "E" älteres i Anmel "L" Veröffer schein andere soll od ausgel "O" Veröffer eime B "P" Veröffer dem b	ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, icht als besonders bedeutsam anzusehen ist. Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen dedatum veröffentlicht worden ist. tillichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft eren zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie (icht)) ntillichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Aussteltung oder andere Maßnahmen bezieht triichung, die vor dem internationalen Anmendedatum aber nach	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht Anmeldung nicht kollidiert, sondern nu Erfindung zugrundeliegenden Prinzips Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeukann allein aufgrund dieser Veröffentlicherischer Tätigkeit beruhend betre "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeukann nicht als auf erfinderischer Tätigkwenden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Absendedatum des internationalen Re	worden ist und mit der r zum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden itung; die beanspruchte Erlindung chung nicht als neu oder auf cittet werden itung; die beanspruchte Erlindung eit beruhend betrachtet einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und nahellegend ist Patentfamille ist				
2:	9. März 2000	07/04/2000					
Name und F	ostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Bevollmächtigter Bedlensteter					
	Fax: (+31-70) 340-3016	Hagenmaier, S					

1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inta Jonales Aktenzeichen
PCT/EP 99/07127

	99/07127
Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
HANNE A ET AL: "Fluoresecence energy transfer (FRET) to follow ribozyme reactions in real time" NUCLEOSIDES & NUCLEOTIDES,US,MARCEL DEKKER, INC, Bd. 17, Nr. 9/11, 1998, Seiten 1835-1850-1850, XP002111690 ISSN: 0732-8311 das ganze Dokument	1-31
WO 94 13833 A (INNOVIR LAB INC) 23. Juni 1994 (1994-06-23) das ganze Dokument	
EP 0 525 882 A (AKZO NV) 3. Februar 1993 (1993-02-03) See claim 6 das ganze Dokument	
LEONE ET AL.: "MOLECULAR BEACON PROBES COMBINED WITH AMPLIFICATION BY NASBA ENABLE HOMOGENEOUS, REAL-TIME DETECTION OF RNA" NUCLEIC ACIDS RESEARCH, Bd. 26, Nr. 9, 1998, Seiten 2150-2155, XP002134179 das ganze Dokument	
EP 0 707 076 A (AMOCO CORP) 17. April 1996 (1996-04-17) das ganze Dokument	
WO 96 17086 A (SCRIPPS RESEARCH INST; JOYCE GERALD F (US); BREAKER RONALD R (US)) 6. Juni 1996 (1996-06-06) das ganze Dokument	
WO 99 47704 A (JENNE ANDREAS ;FAMULOK MICHAEL (DE)) 23. September 1999 (1999-09-23) das ganze Dokument	1-31
JENNE A: "REAL-TIME CHARACTERIZATION OF RIBOZYMES BY FLUORESCENCE RESONANCE ENERGY TRANSFER (FRET)" ANGEWANDTE CHEMIE. INTERNATIONAL EDITION, DE, VERLAG CHEMIE. WEINHEIM, 8d. 38, Nr. 9, 3. Mai 1999 (1999-05-03), Seiten 1300-1303-1303, XP002111691 ISSN: 0570-0833 das ganze Dokument	1-31
	HANNE A ET AL: "Fluoresecence energy transfer (FRET) to follow ribozyme reactions in real time" NUCLEOSIDES & NUCLEOTIDES, US, MARCEL DEKKER, INC, Bd. 17, Nr. 9/11, 1998, Seiten 1835-1850-1850, XPO02111690 ISSN: 0732-8311 das ganze Dokument WO 94 13833 A (INNOVIR LAB INC) 23. Juni 1994 (1994-06-23) das ganze Dokument EP 0 525 882 A (AKZO NV) 3. Februar 1993 (1993-02-03) See claim 6 das ganze Dokument LEONE ET AL.: "MOLECULAR BEACON PROBES COMBINED WITH AMPLIFICATION BY NASBA ENABLE HOMOGENEOUS, REAL-TIME DETECTION OF RNA" NUCLEIC ACIDS RESEARCH, Bd. 26, Nr. 9, 1998, Seiten 2150-2155, XPO02134179 das ganze Dokument EP 0 707 076 A (AMOCO CORP) 17. April 1996 (1996-04-17) das ganze Dokument WO 96 17086 A (SCRIPPS RESEARCH INST; JOYCE GERALD F (US); BREAKER RONALD R (US)) 6. Juni 1996 (1996-06-06) das ganze Dokument WO 99 47704 A (JENNE ANDREAS; FAMULOK MICHAEL (DE)) 23. September 1999 (1999-09-23) das ganze Dokument JENNE A: "REAL-TIME CHARACTERIZATION OF RIBOZYMES BY FLUORESCENCE RESONANCE ENERGY TRANSFER (FRET)" ANGEWANOTE CHEMIE. INTERNATIONAL EDITION, DE, VERLAG CHEMIE. WEINHEIM, Bd. 38, Nr. 9, 3. Mai 1999 (1999-05-03), Seiten 1300-1303-1303, XPO02111691 ISSN: 0570-0833

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Ints Jonales Aktenzeichen
PCT/EP 99/07127

geführtes Patentdoku	ment	Datum der Veröffentlichung		/litglied(er) der Patent/amilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9627026	A	06-09-1996	IL AU BR CA CN EP JP NO	112799 A 697317 B 5416596 A 9607267 A 2213622 A 1183812 A 0822992 A 11500917 T 973926 A	12-03-1999 01-10-1998 18-09-1996 15-12-1998 06-09-1996 03-06-1998 11-02-1998 26-01-1999 08-10-1997
JP 8205897	Α	13-08-1996	KEI	NE	
WO 9014439	A	29-11-1990	US AU DE	5112734 A 5674590 A 69018631 D	12-05-1992 18-12-1990 18-05-1995
		TAR HOUSE TO MANY OF THE	DE	69018631 T 69473693 A 4506748 T	10-08-1995 11-03-1992 26-11-1992
WO 9413833	Α	23-06-1994	AU AU EP JP US	675482 B 5739694 A 0681613 A 8507202 T 5589332 A	06-02-1997 04-07-1994 15-11-1995 06-08-1996 31-12-1996
EP 0525882	A	03-02-1993	AU AU CA FI JP US ZA	670535 B 2071892 A 2075147 A 923447 A 5219999 A 5834255 A 9205631 A	25-07-1996 11-03-1993 03-02-1993 03-02-1993 31-08-1993 10-11-1998 28-04-1993
EP 0707076	A	17-04-1996	DE DE EP JP US US	68926484 D 68926484 T 0361983 A 2257898 A 5763171 A 5472840 A	20-06-1996 05-12-1996 04-04-1990 18-10-1990 09-06-1998 05-12-1995
WO 9617086	A	06-06-1996	US AU AU BR CA CN EP FI HU JP NO	5807718 A 710747 B 4595096 A 9510003 A 2205382 A 1173207 A 0792375 A 972333 A 77576 A 10510165 T 972483 A	15-09-1998 30-09-1999 19-06-1996 21-10-1997 06-06-1996 11-02-1998 03-09-1997 31-07-1997 29-06-1998 06-10-1998 04-08-1998
WO 9947704	A	23-09-1999	KEI	 VE	

THE PAGE BLANK (USPTO)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
□ BLACK BORDERS
IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)